PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際山願



(51) 国際特許分類7 A61K 38/38, 9/08, A61P 1/16, 3/00,	A1	(11) 国際公開番号	WO00/43035
A23L 1/305		(43) 国際公開日	2000年7月27日(27.07.00
(21) 国際出願番号 PCT/J	P00/001	/	US,欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, E, IT, LU, MC, NL, PT, SE)
(22) 国際出願日 2000年1月14日 (30) 優先権データ 特願平11/10628 1999年1月19日(19.01.99) (71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 株式会社 ニッショー(NISSHO CORPORATION)[JP/JP 〒531-8510 大阪府大阪市北区本庄西3丁目9番3号 Osc (72) 発明者 (米国についてのみ) 中村幸雄(NAKAMURA, Yukio)[JP/JP] (管) は(SATO, Makoto)[JP/JP] (住藤 誠(SATO, Makoto)[JP/JP] (大阪府大阪市北区本庄西3丁目9番3号株式会社 ニッショー内 Osaka, (JP)	30)の) 添付公開書類 国際調査報告 JP	

(54) Title: AMINO ACID-CONTAINING ALBUMIN PREPARATIONS

(54)発明の名称 アミノ酸含有アルブミン製剤

(57) Abstract

Albumin preparations wherein the effects of preventing the onset of hepatic encephalopathy and relieving the symptoms thereof shown by conventional amino acid preparations have been potentiated. These amino acid-containing albumin preparations contain from 0.01 to 1.0 w/v of albumin and from 5 to 10 w/v% of two or more amino acids including branched ones (the content of the branched amino acids amounting to 30 w/w% or more of the total amino acids) and have a Fischer ratio (branched amino acid/[phenylalanine + tyrosine (molar ratio)]) of 20 or above.

従来のアミノ酸製剤における肝性脳症の発症防止と症状の改善効果を 増強したアルブミン製剤を提供する。アルブミン含有量が、0.01~ 1. 0 w/vであり、分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸含有量が、 5~10w/v%であり、全アミノ酸含有量に対する分岐鎖アミノ酸含 有量が、30w/w%以上であり、さらにFischer比(分岐鎖ア ミノ酸/ [フェニルアラニン+チロシン〔モル比〕])が20以上であ るアミノ酸含有アルブミン製剤。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アラブ首長原本 アンディグア・バーブーダ アルバニア オーストリア オーストラリア アゼルバイア・ベルツェ ゴビナ ΑZ ボズニア・ヘルツェゴビナ バルバドス RR バペブグペブペガペル ルルルンジルグ アイン・ア アインジルグアゴス アインジルグアゴス アインシーク アイングアゴス アイングアゴス アイングアゴス アイングアゴス BEBF ВĠ BJBR スイスコートジピアール カメルー: 中国 コスタ・リカ キューバキプロス チェッコ ドイツ デンマーク

Cアエスフフガボロンス・ファインシャンス・ファインス・フ ガ国 グレナダ グルジア グガギギギタクハイアイスアイスアイスアンナビアシアアガドルラドスリンアンアオドルラドスリント・アーシンル ンピアーシンル ンピアーシンル ンドルラドスリンド ドサージンル ンド ドサージンル ドサージンル ドサージー HR I L I I S T P E G P R 日本 ケニア キルギスタン 北朝鮮

LR LLLLL MMD MK 共和国マリ MN MR MXZELOZLTO NNNNPP

ポルトガル

RO ルーマニア

SSSSSSSST TTTTUUUUVY7

WO 00/43035 PCT/JP00/00162

明 細 書

アミノ酸含有アルブミン製剤

5

技術分野

本発明は肝性脳症、肝性昏睡などを含む肝機能不全の治療に使用する アルブミン製剤、特に分岐鎖アミノ酸を多く含有するアミノ酸を含むア ルブミン製剤に関する。

10

15

20

背景技術

肝性脳症は、肝硬変や劇症肝炎などの肝機能不全時にしばしばみられる合併症であり、種々の精神神経症状を呈する。脳症の初期症状としては、自制心がなくなったり、睡眠のリズムが乱れ、昼夜が逆転する症状が現れる。次いで、判断力が低下し、錯乱状態となり、最後には完全な昏睡状態に陥り、外来刺激にも反応しなくなる。

肝性脳症の原因については、1つには主に腸内で細菌により産生されたアンモニアが吸収され、肝で解毒されることなく、脳内へ移行することが重視されている。そのため、従来から腸内細菌を除く目的で抗生物質、あるいはアンモニアの吸収抑制の目的でラクツロースの投与などが行われている(特開平 10- 158172 号公報など)。しかし、その治療効果は、未だ十分ではない。

また、その他の病因として、重症肝障害時には、血漿中の L-フェニルアラニン、L-トリプトファンおよび L-チロシンなどの芳香族アミノ 酸の濃度が増加し、一方、L-ロイシン、L-イソロイシンおよび L-バリンなどの分岐鎖アミノ酸濃度が減少する血漿遊離アミノ酸パターンの

不均衡が注目されている。この血漿遊離アミノ酸パターンの不均衡が、 血液脳関門を介して、脳内へのアミノ酸輸送に異常をきたし、脳内での 神経伝達物質の正常な産生を阻害し、偽性神経伝達物質を産生するなど、 脳内へのアミノ酸代謝異常をきたす。その結果、肝性脳症が発生すると いう説がある。

そこで、新しい治療法としては、分岐鎖アミノ酸を多く含み、芳香族アミノ酸を減少させたアミノ酸製剤を投与する治療が行われており(特公平 3-28403 号公報、特開平 1-83017 号公報、特開平 3-127737 号公報)、このような組成を有する製剤が肝性脳症治療剤として上市されている(JJPEN,11(9),1137,1989)。しかし、このようなアミノ酸製剤も、急性肝不全での脳症の治療効果は約46%にすぎず、その効果は十分とはいえない(新薬と臨床、31,175-185,1982)。

一方、本発明者らはこのような肝障害疾患時にはアルブミンを補給して、血中アルブミン濃度を回復しておけば、アミノ酸製剤として投与されたアミノ酸はアルブミン合成に消費されることなく、アミノ酸インバランス状態をスムーズに改善することができ、その結果、肝性脳症時の脳内アミノ酸代謝異常を速やかに改善することができると考えた。

本発明の目的は、従来のアミノ酸製剤における肝性脳症の発症防止と症状の改善効果を増強するアルブミン製剤を提供することにある。

20

25

15

5

発明の開示

本発明者らは、上記目的を達成するため、種々検討したところ、分岐 鎖アミノ酸を含むアミノ酸製剤にアルブミンを添加することにより、肝 性脳症に対して優れた治療効果を奏することを見い出した。すなわち、 補給されたアルブミンによって、血中アルブミン濃度を正常状態に回復 すれば、同時に投与されたアミノ酸が肝臓でアルブミンなどの蛋白質合 成に消費されることなく、アミノ酸不均衡を解消することを見出し、本 発明に到達した。

すなわち、本発明はアルブミンを含有し、かつ、分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸および水を含有するアミノ酸含有アルブミン製剤である。

5

本発明において、分岐鎖アミノ酸としては、側鎖に分岐アルキル基を 有するアミノ酸、すなわち、L-バリン、L-ロイシン、L-イソロイ シンがあり、これらのアミノ酸はいずれも使用する。他のアミノ酸とし ては、脂肪族アミノ酸である直鎖アミノ酸(グリシン、L-アラニン)、 ヒドロキシアミノ酸(L-セリン、L-トレオニン)、酸性アミノ酸(L 10 -アスパラギン酸、L-グルタミン酸)、アミド型アミノ酸 (L-アル パラギン、L-グルタミン)、塩基性アミノ酸(L-リジン、L-ヒド ロキシリジン、L-アルギニン)、含硫アミノ酸(L-システイン、L -シスチン、L-メチオニン)があり、さらに、芳香族アミノ酸 (L-15 フェニルアラニン、L-チロシン)、複素環式アミノ酸(L-トリプト ファン、L-ヒスチジン)、複素環式イミノ酸(L-プロリン)などが ある。これらのアミノ酸も1種またはそれ以上を使用する。これらのア ミノ酸は、例えば、塩酸塩、酢酸塩などの塩として用いることができる。 分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸の含有量は、製剤に対して、5 20 ~10 w/v%である。全アミノ酸含有量に対する分岐鎖アミノ酸含有 量は、30w/w%以上であり、Fischer比(分岐鎖アミノ酸/ [フェニルアラニン+チロシン] (モル比))が20以上である。アミ ノ酸の含有量が5w/v%未満であると、肝疾患に対する治療効果が十 分に発揮できない。また、10w/v%を超えると、アミノ酸量が多く なり、水に溶解しないなど、調製が困難となる。一方、分岐鎖アミノ酸 25 含有量が30w/w%未満であると、肝不全治療に対する分岐鎖アミノ

4

酸を多く含有するアミノ酸製剤の本来の特長を失ってしまう。また、Fischer比が20未満になると、肝不全治療効果が減少し、肝疾患治療用アミノ酸製剤の特長を失ってしまう。

分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸は、下記組成を有することが好 5 ましい。

表 1

アミノ酸組成(全アミノ酸に対する重量比):

アミノ酸	含量比 (w/w%)
Lートレオニン	$2.0\sim6.0$
Lーセリン	2.0~8.0
Lープロリン	2.0~11.0
Lーシステイン	0~2.0
グリシン	1.0~12.0
Lーアラニン	4. 0~12.0
Lーバリン	10.0~14.0
L-メチオニン	0~2.0
L-イソロイシン	8.0~16.0
L-ロイシン	10.0~17.0
L-フェニルアラニン	0~2.0
Lートリプトファン	0~2.0
Lーリジン	3. 0~10.0
L-ヒスチジン	1.0~5.0
L-アルギニン	7. $0 \sim 21.0$
L-アスパラギン酸	0~3.0
L-グルタミン酸	0~6.0

上記アミノ酸を含む溶液としては、従来から公知である薬剤、例えば、 5 アミノレバン (大塚製薬工場製)、モリヘパミン (ヘキスト・マリオン・ ルセル製) などが例示される。これらの製剤の組成は既に公知である。

本発明に使用するアルブミンは、動物由来のアルブミン、遺伝子工学的に生産されるアルブミンなど、特に限定されない。しかし、抗原性の面から、ヒト由来のアルブミンが望ましい。ヒト由来のアルブミンとしては、ヒト血清アルブミン、遺伝子工学的に生産されたヒトアルブミンなどが例示されるが、通常、医療用として用いられるアルブミンと同等のものであれば良い。また、ウイルス不活性化のため、加熱処理されたアルブミンが好ましい。加熱処理する際、熱に対するアルブミンの安定

性を高めるため、適切な安定化剤を添加することが好ましい。該安定化剤としては、具体的には、Nーアセチルトリプトファンナトリウムやカプリル酸ナトリウムなどが挙げられる。さらに、本発明においては、ウイルス混入を避ける目的で、遺伝子工学的に生産されたアルブミンの使用が好適である。遺伝子組換え技術により得られるアルブミンの製法については、特に限定されない。通常、アルブミンをコードする遺伝子をベクターに挿入し、該ベクターで宿主となる細胞、例えば、酵母、大腸菌あるいは動物細胞などを形質転換し、形質転換された細胞を培養して、遺伝子組換アルブミンを採取する。アルブミンは培養上清あるいは培養細胞から、単離、精製される。アルブミンの純度は総蛋白質の99%以上であることが好ましい。

5

10

15

本発明に用いるアルブミンの量は、その製剤中に 0.01~3 w/v%であり、好ましくは、0.1~1.0 w/v%である。アルブミン含有量が 0.01 w/v%未満であると、肝疾患に対して治療効果が増強されない。また、アルブミン含有量が 3 w/v%を超える製剤を急速に大量投与すると、心過負荷などの循環障害および肺浮腫を起こす可能性がある。

本発明の製剤は、上記アミノ酸およびアルブミンを含有する水溶液または用時溶解可能である固形剤であり、無菌水溶液の形態で調製される。 20 通常、注射用蒸留水にこれらの成分を溶解する。したがって、該製剤は、ヒト体液のpHを考慮して、pHは、5.0~7.4、好ましくはpH6.0~7.4である。pH調整剤としては、塩酸、酢酸、クエン酸、リンゴ酸などの酸を使用する。

また、本発明のアルブミン製剤には、必要量のビタミン、例えば、ビ 25 タミンA、B1、B2、B6、C、D、E、ニコチン酸、パントテン酸、 ビオチン、葉酸などのビタミン類およびビタミン様化合物、ナトリウム、 5

カリウム、カルシウム、クロル、リンなどの電解質、ならびに鉄、亜鉛、マンガン、銅、ヨウ素、セレンなどの微量元素を添加することができる。 さらに糖、例えばマルトース、フラクトース、キシリトールなど、ならびに脂質、例えば、大豆油、綿実油、ゴマ油などの栄養素を添加することができる。

その他、亜硫酸水素ナトリウムなどの安定化剤など、または人体に投 与可能なものを添加することができる。

本発明のアルブミン製剤としては、1剤型(例えば、全組成を溶解した1液剤)、または2剤型(例えば、アミノ酸を溶解した液剤とアルブ 10 ミン製剤との2製剤)などがある。

本発明のアルブミン製剤を収容する容器としては、例えば、1~2室 からなるプラスチック製バッグ、または1~2個のガラス容器あるいは 1室からなるプラスチック製バッグがあり、その他として、プラスチッ ク製バッグとガラス容器の組み合わせがある。その一例として、本発明 15 のアルブミン製剤の全成分を注射用蒸留水に溶解して、プラスチック製 バッグの1室に充填してもよいし、その成分を分けて上下の2室に充填 してもよい。具体的には、容器は通称ダブルバッグといわれる柔軟なプ ラスチック製バッグであって、このバッグは手で強く押さえることによ り容易に剥離する帯状の熱溶着されたシールにより隔離された上下の2 室を有する容器である。各室には薬剤注入口または排出口が設けられて 20 いる。このバッグの下室にアミノ酸を含む溶液を充填し、アルブミンを 粉末、固形あるいは溶液として、上室に充填する。その他の容器として は注射筒あるいはプレフィルドシリンジがあり、アルブミンの溶液をこ れらに充填した剤型と、アミノ酸溶液をバッグに充填した剤型をキット 25 製剤としても用いることができる。

本発明の製剤を製造するには、上記アミノ酸を含む溶液にアルブミン、

例えばアルブミン水溶液あるいは凍結乾燥アルブミンを添加する方法が ある。

本発明のそれぞれの成分を含有する薬剤は滅菌する必要がある。滅菌 法としては、通常の高圧蒸気滅菌法、低温加熱滅菌法、濾過滅菌法など を単独あるいは組み合わせて用いることができる。

なお、本発明のアルブミン製剤は、末梢静脈内または中心静脈内等へ経静脈内投与され、一般には、1日、成人1人当たり、約100~200ml、好ましくは約500~1000mlを目安として、これを1日当たり1~2回に分けて、投与すべき患者の病態、栄養状態、年齢、体重等を考慮して、適宜、増減させて使用する。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例を用いて、本発明を詳細に説明する。

製造例1

5

10

15 下記組成を有するアルブミン製剤を調製した。

アミノ酸溶液 (組成は表2に記載)

5 0 0 m 1

ラット血清アルブミン (RSA、シグマ社製)

1 g

上記処方に従い、溶解後、1.0N塩酸を用いてpHを6.6~7.4に調製した。浸透圧比は2.8~3.2であった。この薬液を500ml用点滴瓶に注入し、ゴム栓をして、60℃、10時間、加熱滅菌した。滅菌後の薬液はpH6.6~7.4、浸透圧比2.8~3.3であった。

表 2

単位:注射用蒸留水100ml中に溶解するアミノ酸のmg量

Lートレオニン	4 5 0
L-セリン	5 0 0
L-プロリン	8 0 0
L-システイン塩酸塩 (1水塩)	4 0
グリシン	9 0 0
L-アラニン	7 5 0
Lーバリン	8 4 0
L-メチオニン	1 0 0
Lーイソロイシン	900
L-ロイシン	1 1 0 0
L-フェニルアラニン	1 0 0
Lートリプトファン	7 0
L-リジン塩酸塩	7 6 0
L-ヒスチジン塩酸塩	3 2 0
L-アルギニン塩酸塩	7 3 0

製造例2

- 下記アルブミン製剤を調製した。 5
 - A. アミノ酸溶液 (組成は表3に記載) 980 m l

B. 12. 5 w/v%市販ヒト血清アルブミン製剤 20 ml

上記アミノ酸溶液 A. を注射用蒸留水に溶解し、1. 0 N塩酸を用い てpH6.6~7.4に調製し、ダブルバックの下室に充填入し、封入 後、121℃、30分間、加熱滅菌した。 一方、アルブミン製剤B. 10

(12.5w/v%アルブミン)をダブルバックの下室に充填し、60℃、10 時間滅菌した。使用時に、ダブルバックの2液を混合した。混合後の薬 液はpH6.6~7.4、浸透圧比2.8~3.3であった。

表 3

WO 00/43035

単位:注射用蒸留水100ml中に溶解するアミノ酸のmg量

L-トレオニン	2 1 4
Lーセリン	2 6 0
Lープロリン	5 3 0
グリシン	5 4 0
L-アラニン	8 4 0
Lーバリン	8 9 0
L-メチオニン	4 4
L-イソロイシン	9 2 0
L-ロイシン	9 4 5
L-フェニルアラニン	3 0
Lートリプトファン	7 0
L-アルギニン	1 5 3 7
L-アスパラギン酸	2 0
L-ヒスチジン	3 1 0
L-リジン酢酸塩	3 9 5
L-チロジン	4 0

製造例3

5 アミノ酸溶液(組成は表3に記載)

500ml

ヒト血清アルブミン (HSA、シグマ社製)

0.05、0.5または5.0g

上記処方を注射用蒸留水に溶解し、1. 0 N 塩酸を用いてp H 6. 6 \sim 7. 4に調製し、口径 0. 2 2 μ m のメンブランフィルター濾過によ 10 り除菌し、プラスチック製バッグに充填した。この製剤を密閉容器内で、 遮光して室温で保存した。充填後の薬液はp H 6. 6 \sim 7. 4、浸透圧 比 2. 8 \sim 3. 3 であった。

試験例1

5

15

被験薬は、製造例3に準じ、アミノ酸溶液(組成は表3に記載)に、ラット血清アルブミン(RSA、シグマ社製)を0.1 w/v%および1.0 w/v%になるように溶解後、 $1.0 \text{ N塩酸でpH6}.6 \sim 7.4$ に調製し、 $500 \text{ ml点滴 ビンに充填し、ゴム栓をして、}60 \text{ C、}10時間、加熱して調製した。比較のために、生理食塩液、アミノ酸溶液(<math>pH6.6 \sim 7.4$)単独を同様に使用した。

部分肝切除ラットの作製は、SD系雄性ラット(体重200-230g)をエーテル麻酔下に開腹し、外側左葉、内側左葉および内側右葉を切除(67%)し、閉腹した(Archs. Pathol., 1985;12:186-202)。

10 肝性脳症モデル動物は、部分肝切除した48時間後、2M酢酸アンモニウム液を3ml/kgの割合で、ラット腹腔内に投与して作製した(基礎と臨床、1987;21:2509-2527)。

被験薬は、アンモニウム液投与の2分前に、ラット尾静脈から投与 (10ml/kg) した。その後、昏睡時間 (分) を測定するとともに、アンモニウム液投与30分後に、ラット尾静脈から採血し、アンモニア測定試薬キット (商標名、デタミナーNH₃、協和メッデックス社製)を用いて、血漿中のアンモニア濃度を測定した。その結果を表4に示す。

なお、酢酸アンモニウム液投与により、ラットの昏睡が発現したこと から、肝性脳症モデル動物が作製できたことを確認した。

表 4

WO 00/43035

組成	アンモニア 投与	動物数	昏睡時間 (分)	血中アンモニア濃度 (μmol/dL)
生理食塩液		6	0	11 ±2
生理食塩液 (対照群)	+	7	38±6	154 ±14
1.0%RSA	+	5	31±5	129 ±13
アミノ酸溶液	+	6	25±4	105 ± 5*
ア ミ ノ 酸 溶 液 + 0.1%RSA	+	6	14 ± 2***	91 ±3"**
アミノ酸溶液+ 1.0%RSA	+	5	12 ± 4***	91 ±3***

数値は平均値土標準誤差を示す。

RSAの濃度は最終濃度を示す。

*:P<0.05、**:P<0.01;生理食塩液群(対照群)と比較して有意差あり。

#:P<0.05;アミノ酸液単独投与群と比較して有意差あり。

表4から明らかなように、ラット血清アルブミン(RSA)単独では 肝性脳症に対して効果はなかった。アミノ酸溶液単独は対照群と比較し て血中アンモニア濃度の有意な低下作用と、有意差はないが昏睡時間を 10 短縮する傾向を示した。一方、本発明のアルブミン製剤(アミノ酸溶液 +RSA)はアミノ酸溶液単独に比べて、有意な昏睡時間の短縮作用と 血中アンモニア濃度低下作用がみられ、肝性昏睡に対する治療効果の増 強が認められた。

15 試験例 2

5

被験薬は、アミノ酸溶液(組成は表3に記載)に、ヒト血清アルブミン(HSA、シグマ社製)を所定の濃度(0.001、0.01、0.1または1.0w/v%)になるように、製造例3と同様にして、溶解調製した。使用動物はSD系雄性ラット(体重200-230g)を1群6~14匹を用い、肝性脳症モデル動物の作製および試験方法は、試験例1と同様に行った。被験薬は10ml/kgを尾静脈内に投与した。

表 5

組成	動物数	昏睡時間 (分)	血中アンモニア濃度 (μ mol/dL)
生理食塩液	10	37 ± 12	117 ± 11
1. 0 %HSA	10	33 ± 10	116 ± 12*
アミノ酸溶液	10	28± 9	92 ± 12*
アミノ酸溶液+ 0.001%HSA	10	24± 8	91 ± 11*
アミノ酸溶液+ 0.01%HSA	8	17±6***	87 ± 13**
アミノ酸溶液+ 0.1%HSA	7	11±6***	82 ± 11***
アミノ酸溶液+ 1.0%HSA	7	6 ± 4 ^{##**}	79 ± 12***

数値は平均値生標準誤差を示す。

HSAの濃度は最終濃度を示す。

5 *: P<0.05、**: P<0.01; 生理食塩液群(対照群)と比較して有意差あり。

#: P<0.05、##: P<0.01; アミノ酸溶液単独群と比較して有意差あり。

表 5 から明らかなように、アミノ酸溶液は対照群と比較して昏睡時間 10 には有意な短縮効果みられなかったが、血中アンモニア濃度を有意に低下させた。一方、H S A 単独では昏睡時間および血中アンモニア濃度に対して作用を示さなかった。しかし、アミノ酸溶液に 0.01 w/v%

以上の濃度のHSAを添加した本発明のアルブミン製剤は、アミノ酸溶液単独と比較して有意な昏睡時間の短縮作用と血中アンモニア濃度の低下作用を認めた。

5 試験例3

被験薬は、アミノ酸溶液(組成は表3に記載)に、牛血清アルブミン(BSA、シグマ社製)を所定の濃度(0.1w/v%または1.0w/v%)になるように、製造例3と同様にして、溶解調製した。肝性脳症モデル動物の作製および試験方法は試験例1と同様に行った。その結果を表6に示す。

10 表 6

組成	動物数	昏睡時間 (分)	血中アンモニア濃度 (μ mol/dL)
生理食塩液	8	30 ± 3	123±7
1.0%BSA	6	23 ± 3	119±10
アミノ酸溶液	6	17 ± 2**	94±9*
アミノ酸溶液+ 0.1%BSA	6	7 ± 3***	100±4*
アミノ酸溶液+ 1.0%BSA	6	5 ± 3****	69±13**

数値は平均値±標準誤差を示す。

BSAの濃度は最終濃度を示す。

*: P<0.05、**: P<0.01;生理食塩液群(対照群)と比較して有意差あり。

15 #: P<0.05、##: P<0.01; アミノ酸溶液単独群と比較して有意差あり。

表 6 から明らかなように、本発明のアルブミン製剤は、アミノ酸溶液 単独に比べて、有意な昏睡時間の短縮作用を認めた。

試験例4

5 被験薬は、アミノ酸溶液(組成は表3に記載)に、ヒト血清アルブミンを所定の濃度(0.01、0.1、1.0 w/v%)になるように、製造例3と同様にして、溶解調製した。試験動物はSD系雄性ラット(体重200~230g)を1群5匹として使用した。アンモニア脳症モデル動物は試験例1と同様に部分肝切除後、2M酢酸アンモニウム液を投与して作製した。被験薬はアンモニウム液投与2分前に10m1/kgの割合で静脈内投与した。アンモニウム液投与1.5時間後にエーテル麻酔下にて腹下大動脈より採血した。血液に等容積の5 w/v%トリクロロ酢酸液を速やかに添加し、遠心分離後、アミノ酸分析器(D-7000、日立製作所)を用いて、上清について血清中の遊離アミノ酸濃度を15 測定した。また、血清中のアミノ酸濃度からFischer比を求めた。その結果を表7に示す。

表 7

10

組 成	動物数	血中アミノ酸濃度 (μ mol/mL)	Fischer比
生理食塩液	5	8.1 ± 0.6	0.80 ± 0.48**
1% HSA	5	8.2 ± 0.8	0.97 ± 0.27**
アミノ酸溶液	5	11.0 ± 1.0**	2.15 ± 0.12**
アミノ酸溶液 + 0.01% H S A	5	10.8 ± 0.8**	2.97 ± 0.31***
アミノ酸溶液+ 0.1%HSA	5	$10.8 \pm 0.7^{**}$	3.70± 0.45***
アミノ酸溶液+ 1.0%HSA	5	11.3 ± 1.2**	3.20± 0.50****

数値は平均値生標準誤差を示す。

HSAの濃度は最終濃度を示す。

**: 生理食塩液群と比較して有意差(P<0.01) あり。

5 ##:アミノ酸溶液単独群と比較して有意差(P<0.01)あり。

正常なラットの場合のFischer比は3~4の範囲にある。生理 食塩液群は、ヒトの重篤な肝障害疾患、肝硬変の場合と同様に、Fis cher比が著しく低値であった。1w/v%HSA群はFische r比の改善はみられないが、アミノ酸溶液群では有意な改善効果がみら れた。さらに、本発明のアルブミン製剤(アミノ酸溶液+0.01、0. 1または1w/v%HSA)群は、他のいずれの投与群と比較しても有 意な改善効果がみられた。

以上の結果から、肝疾患時に生じる血中アミノ酸濃度低下およびその

不均衡に対して、アミノ酸を含有するアルブミン製剤は改善効果を有することが明らかとなった。

産業上の利用可能性

5 上記したように、本発明のアルブミン製剤はアミノ酸溶液の単独投与に比較して、肝性脳症モデル動物の血中アンモニア濃度をより強く低下させ、また、昏睡時間も短縮させる。したがって、本発明のアミノ酸含有アルブミン製剤は肝性脳症、肝性昏睡などを含む肝機能不全の治療に優れた効果を奏するものと考えられる。

5

請 求 の 範 囲

- 1. アルブミンを含有し、かつ、分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸および水を含有するアミノ酸含有アルブミン製剤。
 - 2. アルブミンの含有量が、0. 01~1. 0w/v%である請求項1 記載のアルブミン製剤。
 - 3.分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸の含有量が、 $5 \sim 10 \text{ w/v}$ %である請求項1記載のアルブミン製剤。
- 10 4. 全アミノ酸含有量に対する分岐鎖アミノ酸含有量が、30 w/w% 以上であり、Fischer比(分岐鎖アミノ酸/[フェニルアラニン+チロシン] (モル比))が20以上である請求項1記載のアルブミン製剤。
- 5. アルブミンの含有量が、0.01~1.0 w/v%であり、分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸の含有量が、5~10 w/v%であり、全アミノ酸含有量に対する分岐鎖アミノ酸含有量が、30 w/w%以上であり、さらにFischer比(分岐鎖アミノ酸/[フェニルアラニン+チロシン](モル比))が20以上である請求項1記載のアルブミン製剤。
- 20 6.アルブミンの含有量が、0.01~1.0 w/v%であり、分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸の含有量が、5~10 w/v%であり、全アミノ酸含有量に対する分岐鎖アミノ酸含有量が、30 w/w%以上であり、さらにFischer比(分岐鎖アミノ酸/[フェニルアラニン+チロシン](モル比))が20以上であり、かつ、下記アミノ酸組25 成を有するアルブミン製剤。

アミノ酸組成(全アミノ酸に対する重量比):

アミノ酸	含量比 (w/w%)
L-トレオニン	2.0~6.0
Lーセリン	2. 0~8. 0
Lープロリン	2. 0~11.0
Lーシステイン	0~2.0
グリシン	1. 0~12.0
L-アラニン	4. 0~12.0
Lーバリン	10.0~14.0
L-メチオニン	0~2.0
Lーイソロイシン	8. 0~16. 0
L-ロイシン	10.0~17.0
L-フェニルアラニン	0~2.0
Lートリプトファン	0~2.0
Lーリジン	3. 0~10.0
L-ヒスチジン	1. 0~5. 0
L-アルギニン	7. 0~21. 0
L-アスパラギン酸	0~3.0
Lーグルタミン酸	0~6.0
Lーチロシン	0~1.0

7. 肝疾患治療のために使用される請求項1記載のアルブミン製剤。





International application No.

PCT/JP00/00162

A. CLASSI Int.	FICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ A61K38/38, A61K9/08, A61P1, A23L1/305	/16, A61P3/00,		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC		
	SEARCHED			
Int.	A23L1/305	/16, A61P3/00,		
	on searched other than minimum documentation to the			
	ta base consulted during the international search (name INE (STN), CAPLUS (STN), BIOSIS (STN)		rch terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
х	WO, 88/01861, A1 (BAXTER TRAVENO 24 March, 1988 (24.03.88), page 7, line 1 to page 8, line		1-6	
	Claim 4 & EP, 283513, A1 & US, 49200			
х	JP, 5-15339, A (TERUMO CORORATI 26 January, 1993 (26.01.93), comparison example 1; see exper Par. No.[0023] (Family: none)		1-7	
Y	JP, 62-224259, A (SANWA KAGAKU 02 October, 1987 (02.10.87), Claims; see Field of Industrial the Invention (Family: none)		1-7	
Y	GB, 2113524, A (AJINOMOTO CO., 10 August, 1983 (10.08.83), Full text & JP, 58-126767, A & DE, 33020		1-7	
	& FR, 2520232, A & US, 44990			
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search O7 March, 2000 (07.03.00) "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive a				
Name and m Japa	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer Telephone No.		



International application No.

PCT/JP00/00162

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
JP, 10-257867, A (THE NISSHIN OIL MILLS, LTD.), 29 September, 1998 (29.09.98), Claims; Tables 2,3 (Family: none)	1-7
	JP, 10-257867, A (THE NISSHIN OIL MILLS, LTD.), 29 September, 1998 (29.09.98),

国際調查報告

国際出願番号 PCT/JP00/00162

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

		四院山嶼番ヶ下し1/JPU	0/00162
	属する分野の分類(国際特許分類(I PC)) Cl. ⁷ A 6 1 K 3 8 / 3 8, A 6 1 K 9 / A 2 3 L 1 / 3 0 5	08, A61P1/16, A61P3/	00,
B. 調査を			
調査を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int.	C1. 7 A 6 1 K 3 8 / 3 8, A 6 1 K 9 / A 2 3 L 1 / 3 0 5	08, A61P1/16, A61P3/	00,
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用	用した電子データベース (データベースの名称、	、調査に使用した用語)	
	NE (STN), CAPLUS (STN), B		TN)
C. 関連する	ると認められる文献	•	
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	WO, 88/01861, A1(B/INC.), 24. 3月. 1988 (2 1行一第8頁第24行, 第II表, & EP, 283513, A1	24.03.88) 第7百筆	1-6
	& US, 4920098, A		
Х	JP, 5-15339, A (テル・ 993 (26.01.93), 比 3参照, ファミリーなし	モ株式会社),26.1月.1 鮫例1,実験2及び段落002	1 – 7
切 の間の体系	 きにも文献が列挙されている。		
▼ ○1時でブ形にる	とにも大阪かが学されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表されて出願と矛盾するものではなく、論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとってもよって進歩性がないと考えられる「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理 当該文献のみで発明 とられるもの 当該文献と他の1以 引明である組合せに
国際調査を完了	7した日 07.03.00	国際調査報告の発送日 21.0	3.00
)名称及びあて先 記憶数字(ISA/IB)	特許庁審査官(権限のある職員) 大宅 郁治 印	4C 9639
日本国特許庁(ISA/JP) 大宅 郁治 郵便番号100-8915			————
	第千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3452



国際出願番号 PCT/JP00/00162

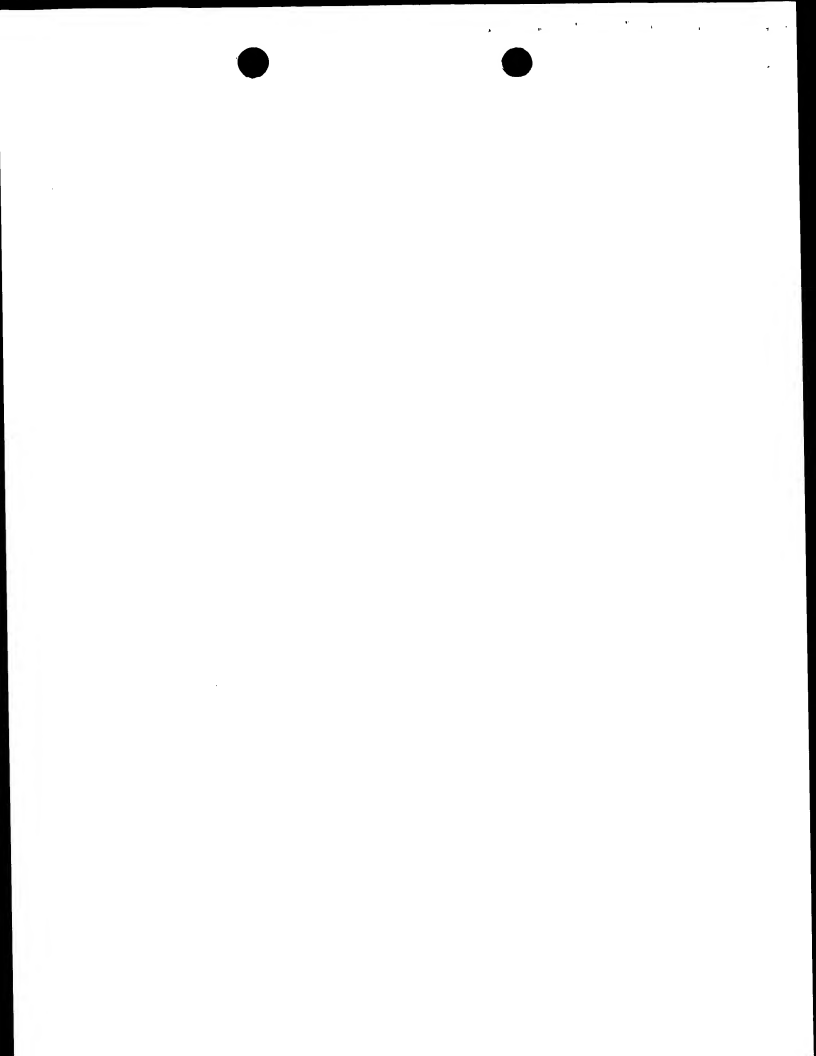
- C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP,62-224259,A(株式会社三和化学研究所), 2.10月.1987(02.10.87),請求の範囲,産業 上の利用分野,発明の効果参照,ファミリーなし	1 – 7
Y	GB、2113524, A(AJINOMOTO CO., LTD.), 10. 8月. 1983 (10. 08. 83), 全文参照, & JP, 58-126767, A & DE, 3302008, A1 & FR, 2520232, A & US, 4499076, A	1-7
Y	JP, 10-257867, A(日清製油株式会社), 29. 9月. 1998(29.09.98), 請求の範囲, 表2及び表 3参照, ファミリーなし	1-7
		×

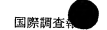


国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

田願人又は代理人の書類記号 11201	今後の手続きについては、国際調査報及び下記5	告の送付通知様式(PCT/ISA/220) を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP00/00162	国際出願日 (日.月.年) 14.01.00	優先日 (日.月.年) 19.01.99
出願人(氏名又は名称) オ	殊式会社ニッショー	
国際調査機関が作成したこの国際調査この写しは国際事務局にも送付される	査報告を法施行規則第41条(PCT18 る。	条)の規定に従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で 3	ページである。	
この調査報告に引用された先行技	支術文献の写しも添付されている。	
この国際調査機関に提出さ	くほか、この国際出願がされたものに基- れた国際出願の翻訳文に基づき国際調査	至を行った。
b. この国際出願は、ヌクレオチト □ この国際出願に含まれる書	ド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の@ 面による配列表	配列表に基づき国際調査を行った。
. —	れたフレキシブルディスクによる配列表 関に提出された書面による配列表	ŧ
l —	関に促出された書面による配列表 関に提出されたフレキシブルディスクに	・ トス配列妻
		示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
	た配列とフレキシブルディスクによる配	2列表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査が	『できない(第I欄参照)。	
3. 【 発明の単一性が欠如してい	ゝる(第Ⅱ欄参照)。	
4. 発明の名称は V 出願	5人が提出したものを承認する。	
□ 次に	- - 示すように国際調査機関が作成した。	
_		
5. 要約は 💟 出願	人が提出したものを承認する。	
国际	欄に示されているように、法施行規則第 調査機関が作成した。出願人は、この国 際調査機関に意見を提出することができ	第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ きる。
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。	و بلايست ۱۸ ولاد ۱. نام (= 1 ا	
_	人は図を示さなかった。	∇ なし
	スは囚を小さなかった。 は発明の特徴を一層よく表している。	
		į –





A23L1/305

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類 (IPC)) Int. Cl. 7 A61K38/38, A61K9/08, A61P1/16, A61P3/00,

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. A61K38/38, A61K9/08, A61P1/16, A61P3/00, A23L1/305

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

MEDLINE (STN), CAPLUS (STN), BIOSIS (STN), WPIDS (STN)

	ると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO, 88/01861, A1 (BAXTER TRAVENOL LABORATORIES, INC.), 24. 3月. 1988 (24.03.88), 第7頁第1行-第8頁第24行, 第II表, 第III表及び請求項4参照, & EP, 283513, A1 & US, 4920098, A	1 – 6
X	JP, 5-15339, A (テルモ株式会社), 26.1月.1993 (26.01.93), 比較例1, 実験2及び段落0023参照, ファミリーなし	1 - 7

▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。

└ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

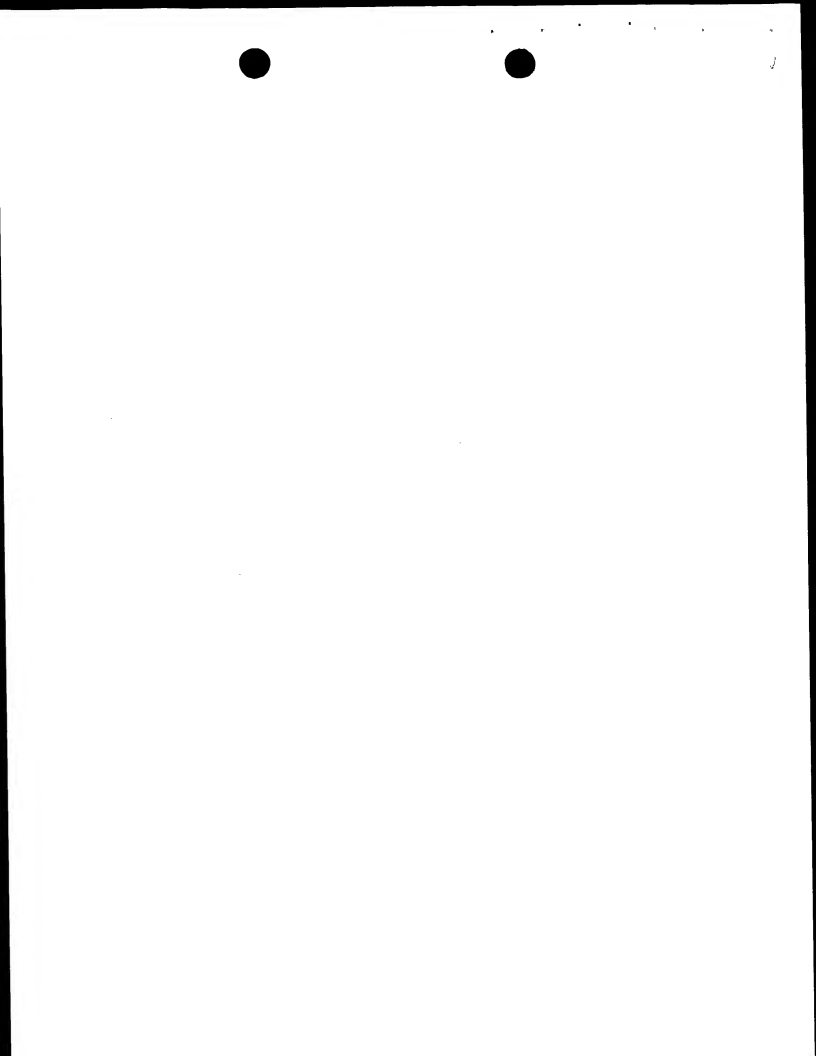
9639

「&」同一パテントファミリー文献

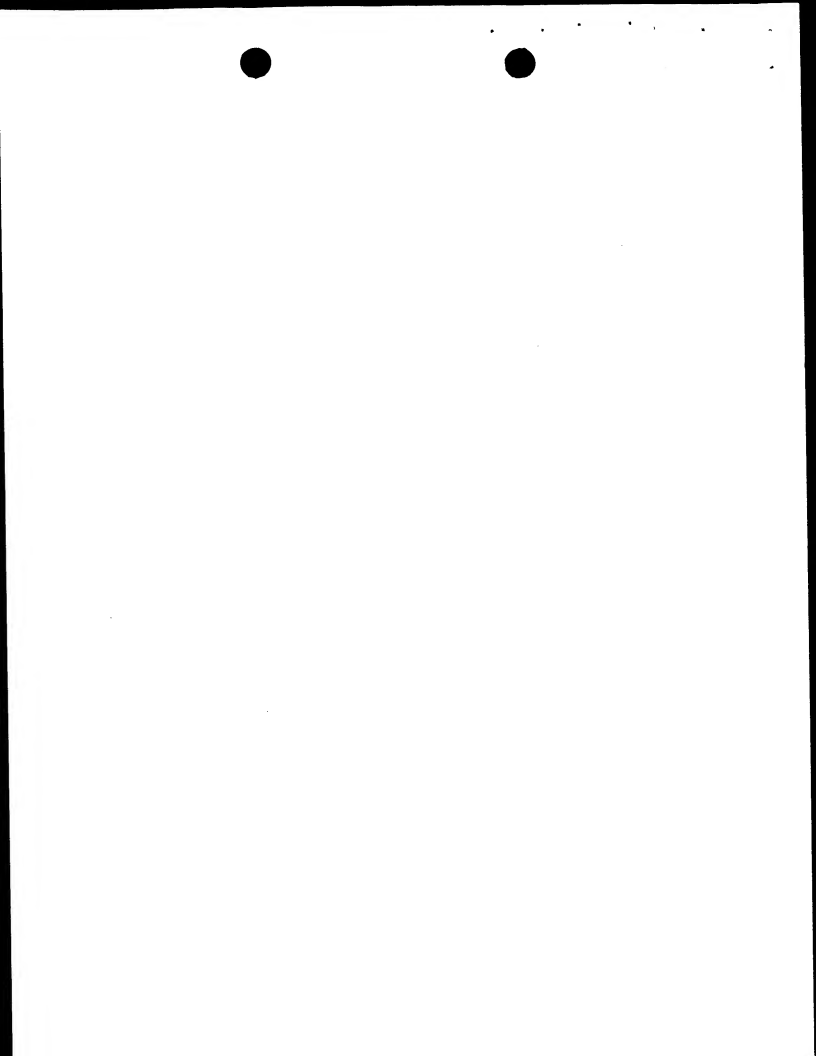
 国際調査を完了した日
 07.03.00
 国際調査報告の発送日
 2 1.03.00

 国際調査機関の名称及びあて先日本国特許庁(ISA/JP)
 特許庁審査官(権限のある職員)
 4 C

電話番号 03-3581-1101 内線 3452



	国际山嶼街 5~7 01/ 17 0 (J/ 0 0 1 0 2
C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP,62-224259,A(株式会社三和化学研究所), 2.10月.1987(02.10.87),請求の範囲,産業 上の利用分野,発明の効果参照,ファミリーなし	1 – 7
Y	GB、2113524, A(AJINOMOTO CO., LTD.), 10.8月. 1983 (10.08.83), 全文参照, & JP, 58-126767, A & DE, 3302008, A1 & FR, 2520232, A & US, 4499076, A	1-7
Y	JP, 10-257867, A(日清製油株式会社), 29. 9月. 1998(29.09.98), 請求の範囲, 表2及び表 3参照, ファミリーなし	1 — 7
	·	,
	·	



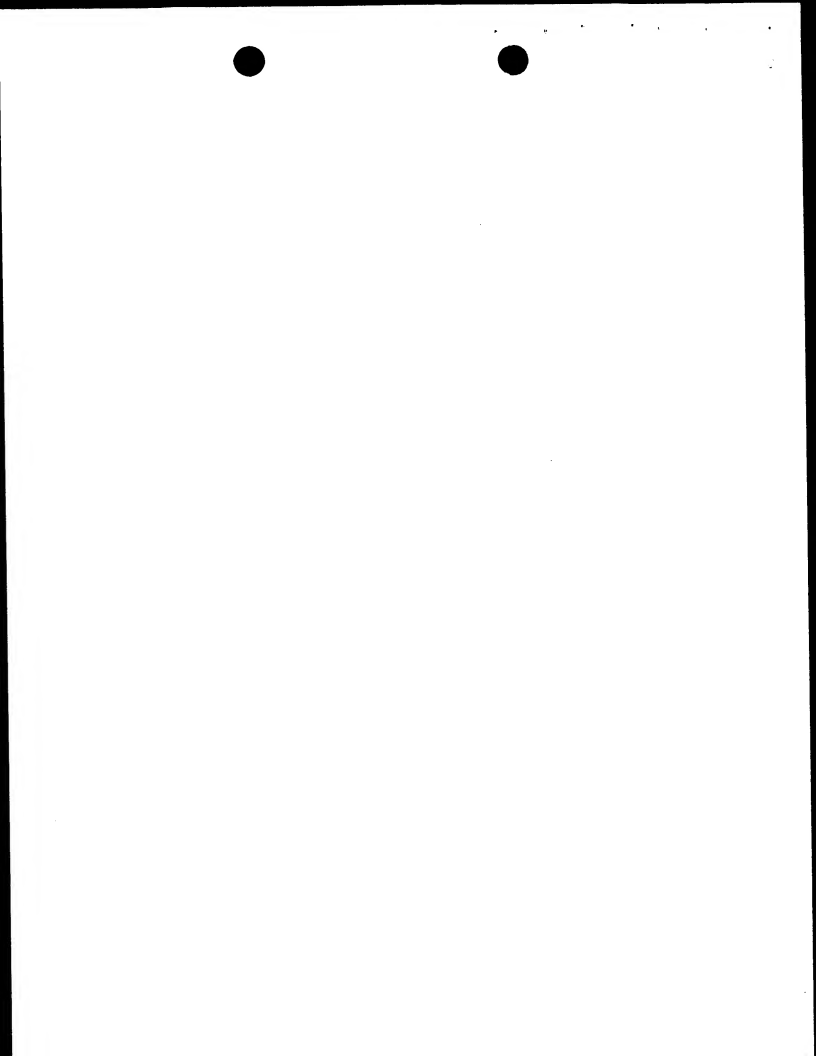
特許協力条約に基づく国際出願

第Ⅱ章

国際予備審査請求書

出願人は、次の国際出願が特許協力条約に従って国際予備審査の対象とされることを請求し、 選択資格のある全ての国を選択する。ただし、特段の表示がある場合を除く。

	国族予備審查	機関記入	- 村助		
国際予備審査機関の確認	請求書の受理の日				
第 1 欄 国際出順の表示		出願人又は代理人	の書類記号	1	1201
国際出願番号	国際出級日 (日. 月. 年)		饭步	2日(最先	のもの) (日. 月. 年)
PCT/JP00/00162	1 4.	01.00		1	9. 01. 99
^{発明の名称} アミノ酸含有アルブミン製剤					
第二個 出頭人					
氏名(名称)及びあて名: (壁・名の順に記載 ; 佐人は:	公式の完全な名称を記載;あ	て名は鄭仮番号及	び図名も記載)		, 戏話番号:
株式会社ニッショー NISS	SHO COPPOR	\ T. I. O. N. T.			06-6375-6705
〒531-8510 日本国大阪			3 무		ファクシミリ番号:
9-3, Honjo-nishi,			7 7		06-6375-9510
Osaka-shi, Osaka		•			00-0070-0010
	•				加入電信番号:
田森 (1914): 日本国 JAPAN 氏名 (名称) 及びあて名: (統・名の和に記載: 佐人は:	公式の完全な名称を記載:あ	住所 (図名) : で名は郵便番号及		JAF	PAN
中村 幸雄 NAKAMURA					
〒531-8510 日本国大阪 株式会社ニッショー内	时入败中心这种土西	3] 目9番3	号		
c/o NISSHO CORPO	RATION				
9-3, Honjo-nishi,		ta-ku			
Osaka-shi, Osaka					
B新 (B名): 日本国 JAPAN		住所 <i>(四名)</i> :	日本国	JA	PAN
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載:佐人は2	公式の完全な名称を配載:あ	て名は鄭便彦母及	び固名も記載)		
筒井 康浩 TSUTSUI					
〒531-8510 日本国大阪	济大阪市北区本庄西	3丁目9番	3号		
株式会社ニッショー内					
c/o NISSHO CORPO		. ,			
9-3, Honjo-nishi, Osaka-shi, Osaka					
OSAKA SIII. USAKA	231-8210	Japan			
In (四名): 日本国 JAPAN		主所 (国名) :	日本国		PAN



4	2	,					
	:					頁	

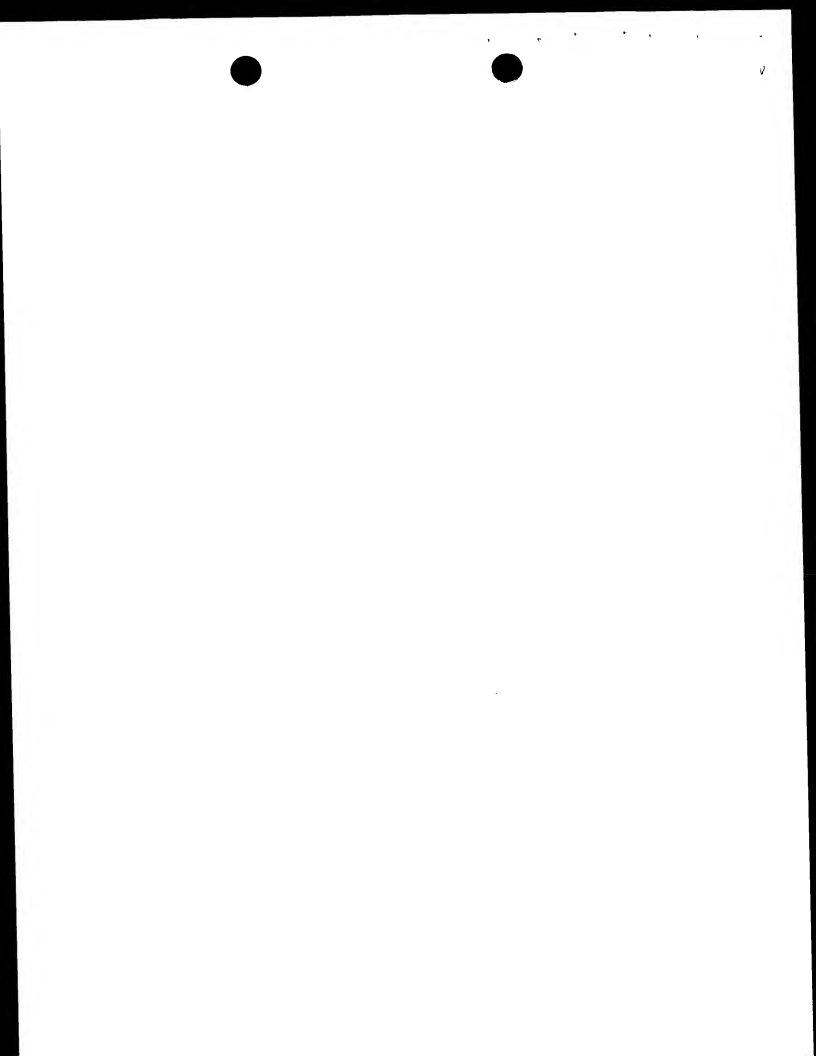
颜番号		
PCT	/JP00/	00162

第 日 欄 の 続き 出 順 人	
この第11欄の続きを使用しないときは、この用料 氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を記載;	紙を国際予備審査請求審に含めないこと。 あて名は動便番号及び国名も記載)
佐藤 誠 SATO Makoto	
〒531-8510 日本国大阪府大阪市北区本庄	西3丁目9番3号
株式会社ニッショー内	
c/o NISSHO CORPORATION	·
9-3, Honjo-nishi, 3-chome, k	Kita-ku.
Osaka-shi, Osaka 531-8510	
osaka shi, osaka ooi ooio	
	-
陶箱 (B名) : 日本国 JAPAN	(B)
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を記載;	あて名は郵便番号及び国名も記載)
迢 粨 <i>(迢名)</i> :	住所 (固名):
氏名 (名称) 及びあて名: (姓·名の順に記載; 佐人は公式の完全な名称を記載;	
	•
国籍(国名):	This IDA
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の顧に記載:佐人は公式の完全な名称を記載:	住所(四名):
The state of the s	のくれた対応は5次の回名も紅敷)
国籍 <i>(国名)</i> :	住所(固名):
その他の出版人が他の耕業に記載されている。	
様式PCT/IPEA/401(緑菜)(1998年7月)	

3 -

PCT/JP00/00162

第II 欄 代理人又は共通の代数省、通知のあて名	
下記に記載された者は、 代理人 又は 共通の代表者 として	
今回新たに選任された者である。	
既に遺任された代理人又は共通の代表者に加えて、特に国際予備審査機関に対する手続きのために、今回新	たに選任された者である。
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載:佐人は公式の完全な名称を記載:あて名は鄭便番号及び国名も記載)	难話番号:
株式会社ニッショー NISSHO CORPORATION	06-6375-6705
〒531-8510 日本国大阪府大阪市北区本主西3丁目9番3号	ファクシミリ番号:
9-3, Honjo-nishi, 3-chome, Kita-ku,	06-6375-9510
Osaka-shi, Osaka 531-8510 Japan 知財部 樋口 しげり HIGUCHI Shigeri	
Intellectual Property Division,	加入電信番号:
■ 近知のためのあて名: 代理人又は共通の代表者が選任されておらず、上記枠内に特に通知が送付されるあて名を記	己載している場合は、レ印を付す
第17種 運焼予備準強に対する退本事項	
補正に関する記述:* 1. 出願人は、次のものを基礎として国際予備審査を開始することを希望する。	
山順時の国際山脈を基礎とするごと。	
▼ 明細審に関して	
▼ 特許協力条約第34条の規定に基づいてなされた補正を基礎とすること。	
特許協力条約第19条の規定に基づいてなされた補正(旅付した説明書も含む	r)を基礎とすること。
▼ 特許協力条約第34条の規定に基づいてなされた補正を基礎とすること。	
図面に関して 川瀬寺のものを基礎とすること。	
一 特許協力集約第34集の規定に基づいてなされた補正を基礎とすること。	•
2. 山頼人は、特許協力条約第19条の規定に基づく請求の範囲に関する補正を差し替えることによって考慮され	ることを望む。
3. 世類人は、国際子伽養衣の明柏が優先目から20月孫過去で延明されることを望む(ただし、国際子伽養金機 で行われた和正書の掌しの受領、支は当該補正を希望しない皆の出顧人からの過知を受領した場合を除く (この口は、特許協力条約第19条の規定に基づく別間が満てしていない場合にのみ、レ印を付すことができ	関が、特許協力条約第19条の規定に基づ 10 69: 1(d))。 3. J
* 記入がない場合は、1)補正がないか又は国際予備審査機関が補正(原本又は写し)を受領していないときは、出願時の国際予備審査機関が、見解書又は予備審査報告書の作成開始前に補正(原本又は写し)を受領したときは、これらの補正を	
国際予備審査を行うための首語は、「日」才に分符	
▶ 四熈山嶼の提出時の首語である。	
. 国際調査のために提出した翻訳文の書語である。	
国際川瀬の公開の書話である。	
国際予備海盗の目的のために提出した翻釈文の首語である。	
第 ~ 本類 「国 の) 選手が	
出願人は、選択資格のある全ての指定国 (BDち BEC BES LEE	
出願人は、選択資格のある全ての指定国(即ち、既に出願人によって指定されており、かつ特許協力条約第日章に拘り ただし、出版人は対の間のPANAでは、	だされている国)を選択する。

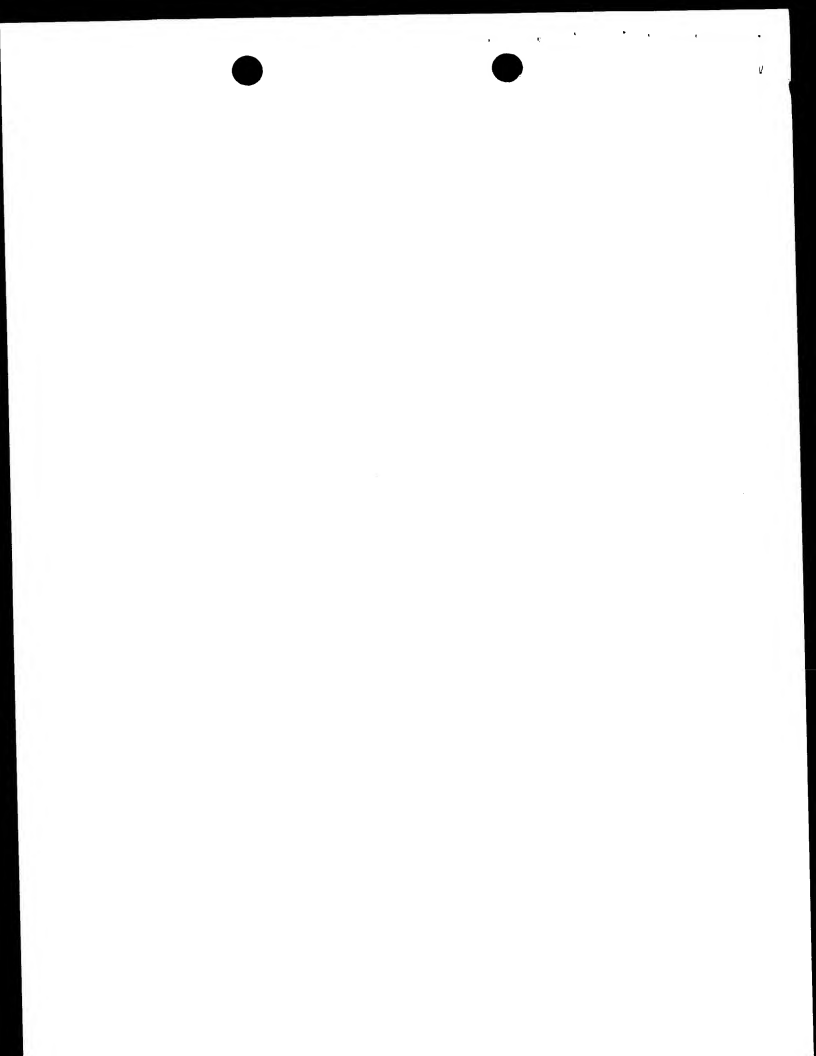


in pil	ш	顑	番	母	

4

PCT/JP00/00162

					, , , , , , ,
銷 VI 相	11日本地				
この国際予	崩審査請求書には、国際予備審査のために、	第Ⅳに記載する書語による書類が添付さ	れている。	国際子/開聯:	金機開記入柳
				愛 傾	朱 受 領
1.	国際出順の翻訳文・・・・・・・・・		· 枚		
2.	特許協力条約第34条の規定に基づく補正:	你,,,,,,, ,,,			
			1~枚		<u>i,</u>
	代数性の象貌智利是動容性編版要でる朝廷	<u>ke.</u> 	枚		
4.	特料性力能物等れる旅客性編成変づる場門 。	4	枚		
	都筋・・・・・・・・・・・・・・・・				
	その他(単類名を具体的に記載する):		枚		
0,	てい他(母類名を身体がに記載する):		枚		
この国際予備	前審査請求群には、さらに下記の沓鎖が孫付 ;	されている.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
1. V	手数料計算用紙	3. 包括委任状の写し			
V	糖付さえ事数料に相当する物料印紙を	4. 【 記名押印(署名)に関す	るが明書		•
V	国闘事務局の口座への版込を証明する事而	5.	放配列表		
2.	別個の記名押印された委任状	8 その他(岩類名を具体的			
第 人工 相似	1 拠出省の紀名押印				
	(名称) を記載し、その次に押引する。				
	株式会社ニッショー 中村 幸雄 筒井 康浩 佐藤 誠				
		江防于伽州亚林 例有	2 7 .100		
1. 国际于例	審選組水費の実際の受理の日				
			÷.		
2. 奶训 6+	0.1(b)の規定による関牒予備審査請求書の	受理の日の打正後の日付			
					
3	先日から19月を経過後の國際予備審查請求	事の受理。ただし、以下の4,5の項目	にはあてはまらな	い。 □ 出願人	に通知した。
٠,					
	則 80.5により延長が認められている優先	日から19月の別間内の国際子債審査調	水谷の受理		
5. Mg:	光日から18月を経過後の国際予備審査請求	番の受理であるが規則82により扱わら	na.		
·		運 脉 事 務 周 記 。	入 柳 ——		
]既予价審查1	ii 東書の閩原予備審査機関からの受領の日:				



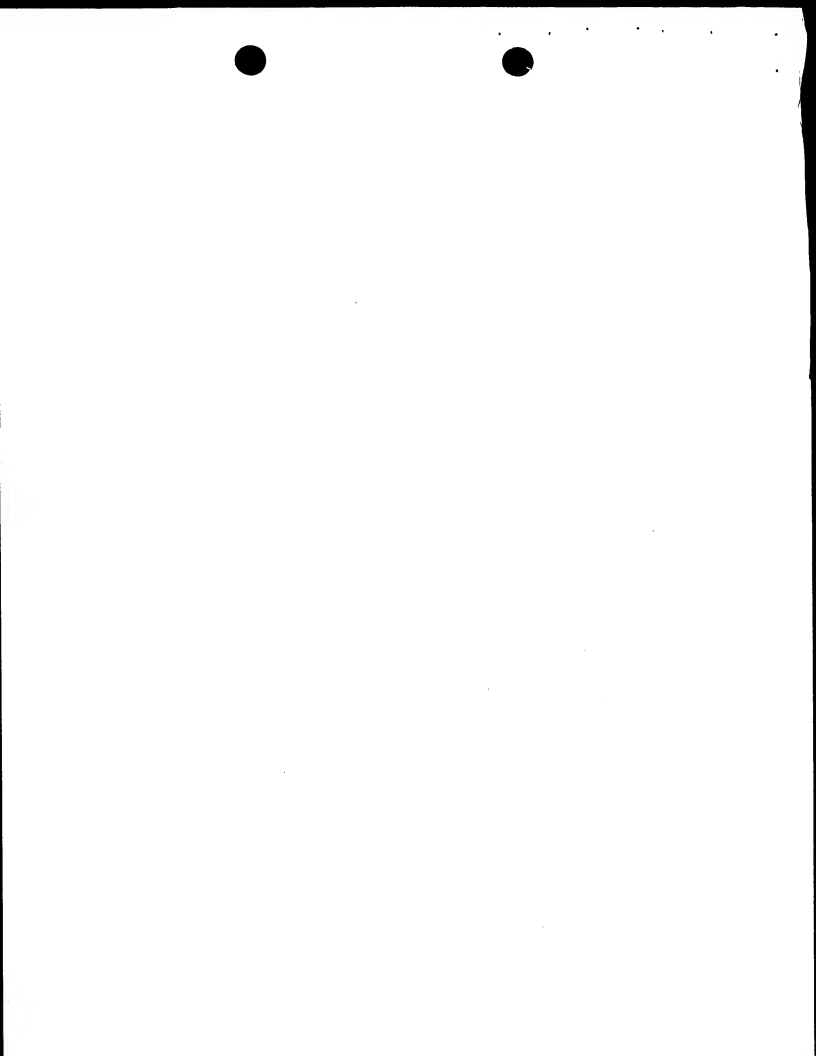
P C T

手 数 料 計 第 用 紙

国際予備審査請求審の附属番

国際出版番号	国際子伽雅 建機 例 記入 柳 ——	
PCT/JP00/00162		
出願人又は代理人の書類記号		
11201	国際予備審査機関の日付印	
株式会社ニッショー		
所定の手数料の計算		
1. 特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律(国内法) 第18条第1項第4号の規定による平数料 (予備審査鏡収料) (庄1)	28,000 17 17	
2. 取扱手数料 <i>(注 2)</i> · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	16,500	
3. 所定の手数料の合計		
P及び日に祀入した金額を加算し、合計額を合計に記入・・ 	44,500	
L	<u></u>	
(注1) 法第18条第1項第4号の規定による手数料については、	好作用紙をもって附付しなければならない。	
(注 2) 取扱手数料については、四原予備審査機関である日本国4 り込みを証明する書面を提出することにより納付しなけれ	特許庁の長官が存示する国際事務局の口座への依 ればならない。	
·		
1 .		

様式 PCT ノーDFA ノィの 1 (114 22 45)





From the INTERNATIONAL-BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

To:

NISSHO CORPORATION Shigeri, Higuchi Nissho Corporation Intellectual Property Division 9-3, Honjo-nishi 3-chome Kita-ku, Osaka-shi, Osaka 531-8510 JAPON

Date of mailing (day/month/year) 10 April 2000 (10.04.00)	JAPON
Applicant's or agent's file reference 11201	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/00162	International filing date (day/month/year) 14 January 2000 (14.01.00)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 19 January 1999 (19.01.99)

NISSHO CORPORATION et al

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the
 International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise
 indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority
 document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which upon entry into the national phase, to furnish the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, circumstances.

Priority date

Priority application No.

Country or regional Office or PCT receiving Office

Date of receipt of priority document

19 Janu 1999 (19.01.99)

11/10628

JF

31 Marc 2000 (31.03.00)

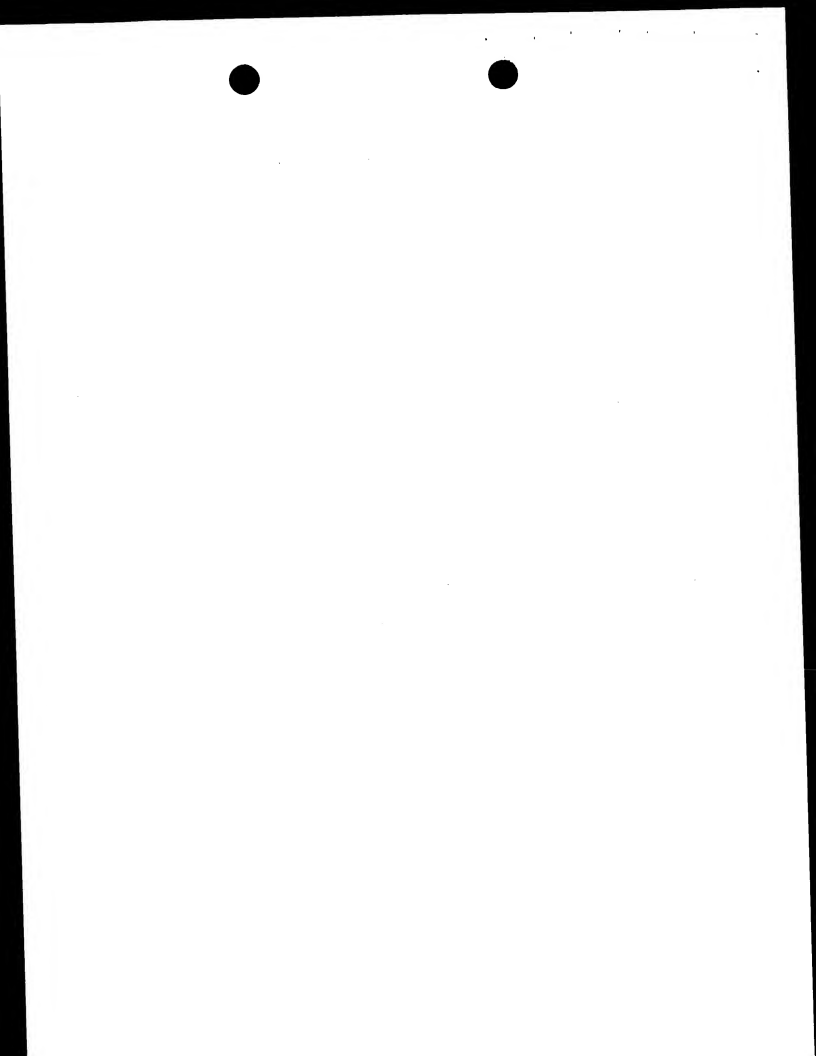
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Y. KUWAKARA

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38





From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE **COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES**

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

NISSHO CORPORATION Shigeri, Higuchi Nissho Corporation Intellectual Property Division 9-3, Honio-nishi 3-chome Kita-ku, Osaka-shi, Osaka 531-8510 **JAPON**

Date of mailing	ig (day/month/year)
27 July	2000 (27.07.00)

Applicant's or agent's file reference

11201

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/JP00/00162

International filing date (day/month/year) 14 January 2000 (14.01.00)

Priority date (day/month/year) 19 January 1999 (19.01.99)

Applicant

NISSHO CORPORATION et al

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: JP,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 27 July 2000 (27.07.00) under No. WO 00/43035

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

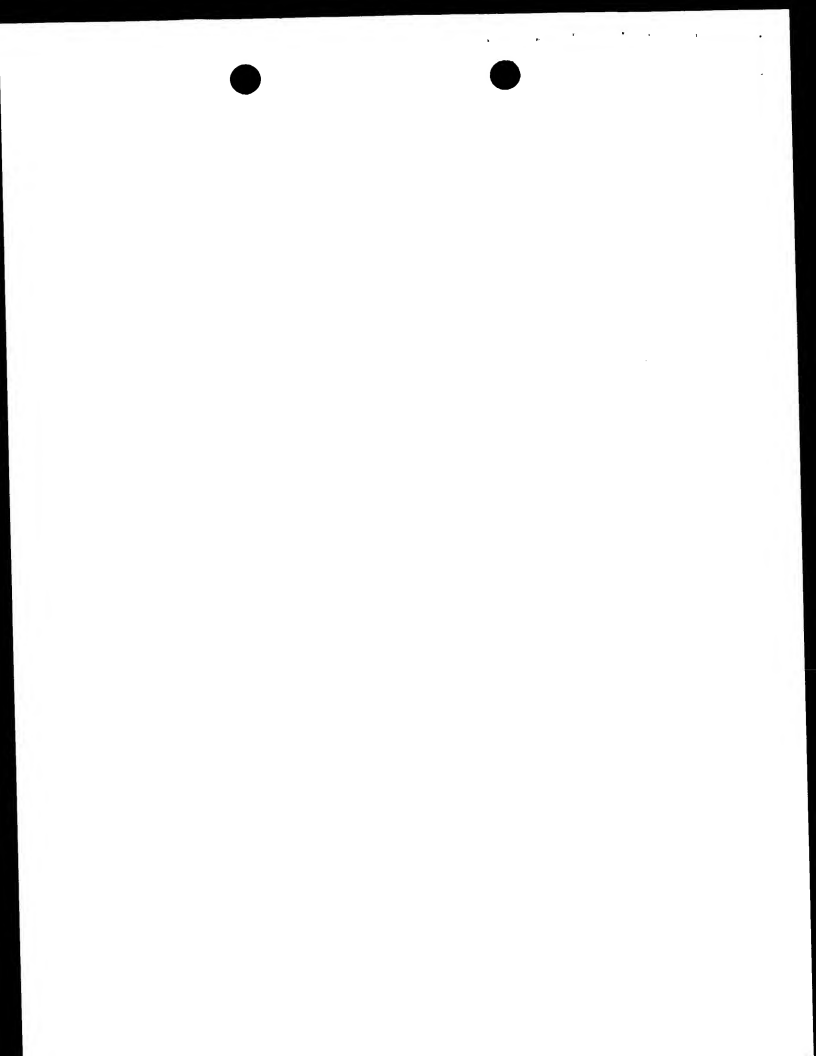
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38





PCT

INFORMATION CONCERNING ELECTED OFFICES NOTIFIED OF THEIR ELECTION

(PCT Rule 61.3)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

NISSHO CORPORATION Shigeri, Higuchi Nissho Corporation Intellectual Property Division 9-3, Honjo-nishi 3-chome Kita-ku, Osaka-shi, Osaka 531-8510 JAPON

Date of	mailing (day/month/year)
27	July 2000 (27.07.00)

Applicant's or agent's file reference

11201

IMPORTANT INFORMATION

International application No. PCT/JP00/00162

International filing date (day/month/year)
14 January 2000 (14.01.00)

Priority date (day/month/year)

19 January 1999 (19.01.99)

Applicant

NISSHO CORPORATION et al

 The applicant is hereby informed that the International Bureau has, according to Article 31(7), notified each of the following Offices of its election:

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE National:JP,US

2. The following Offices have waived the requirement for the notification of their election; the notification will be sent to them by the International Bureau only upon their request:

None

3. The applicant is reminded that he must enter the "national phase" before the expiration of 30 months from the priority date before each of the Offices listed above. This must be done by paying the national fee(s) and furnishing, if prescribed, a translation of the international application (Article 39(1)(a)), as well as, where applicable, by furnishing a translation of any annexes of the international preliminary examination report (Article 36(3)(b) and Rule 74.1).

Some offices have fixed time limits expiring later than the above-mentioned time limit. For detailed information about the applicable time limits and the acts to be performed upon entry into the national phase before a particular Office, see Volume II of the PCT Applicant's Guide.

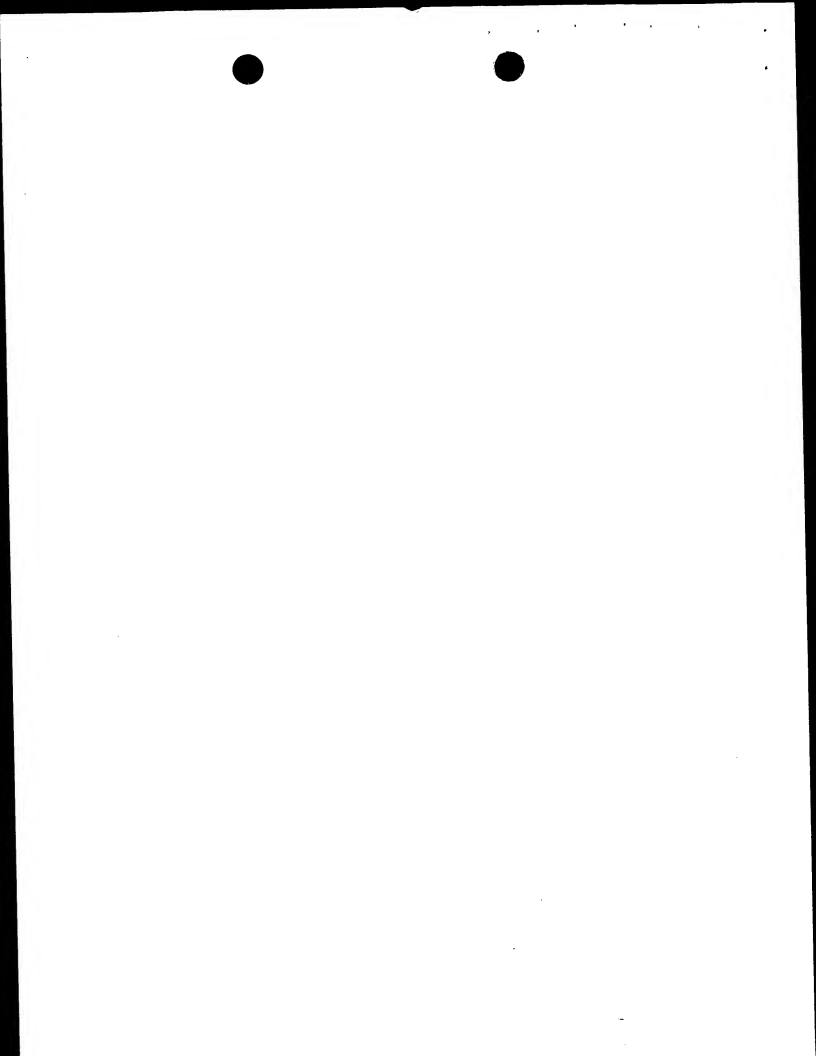
The entry into the European regional phase is postponed until 31 months from the priority date for all States designated for the purposes of obtaining a European patent.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer:

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35





From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF RECEIPT OF **RECORD COPY**

(PCT Rule 24.2(a))

To:

NISSHO CORPORATION Shigeri, Higuchi Nissho Corporation Intellectual Property Division 9-3, Honjo-nishi 3-chome Kita-ku, Osaka-shi, Osaka 531-8510 **JAPON**

Date of mailing (day/month/year) 03 February 2000 (03.02.00)	IMPORTANT NOTIFICATION
Applicant's or agent's file reference 11201	International application No. PCT/JP00/00162

The applicant is hereby notified that the International Bureau has received the record copy of the international application as detailed below.

Name(s) of the applicant(s) and State(s) for which they are applicants:

NISSHO CORPORATION (for all designated States except US) NAKAMURA, Yukio et al (for US)

International filing date

14 January 2000 (14,01,00)

Priority date(s) claimed

19 January 1999 (19.01.99)

Date of receipt of the record copy

by the International Bureau

28 January 2000 (28.01.00)

List of designated Offices

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

National :JP,US

ATTENTION

The applicant should carefully check the data appearing in this Notification. In case of any discrepancy between these data and the indications in the international application, the applicant should immediately inform the International Bureau.

In addition, the applicant's attention is drawn to the information contained in the Annex, relating to:

time limits for entry into the national phase

confirmation of precautionary designations

requirements regarding priority documents

A copy of this Notification is being sent to the receiving Office and to the International Searching Authority.

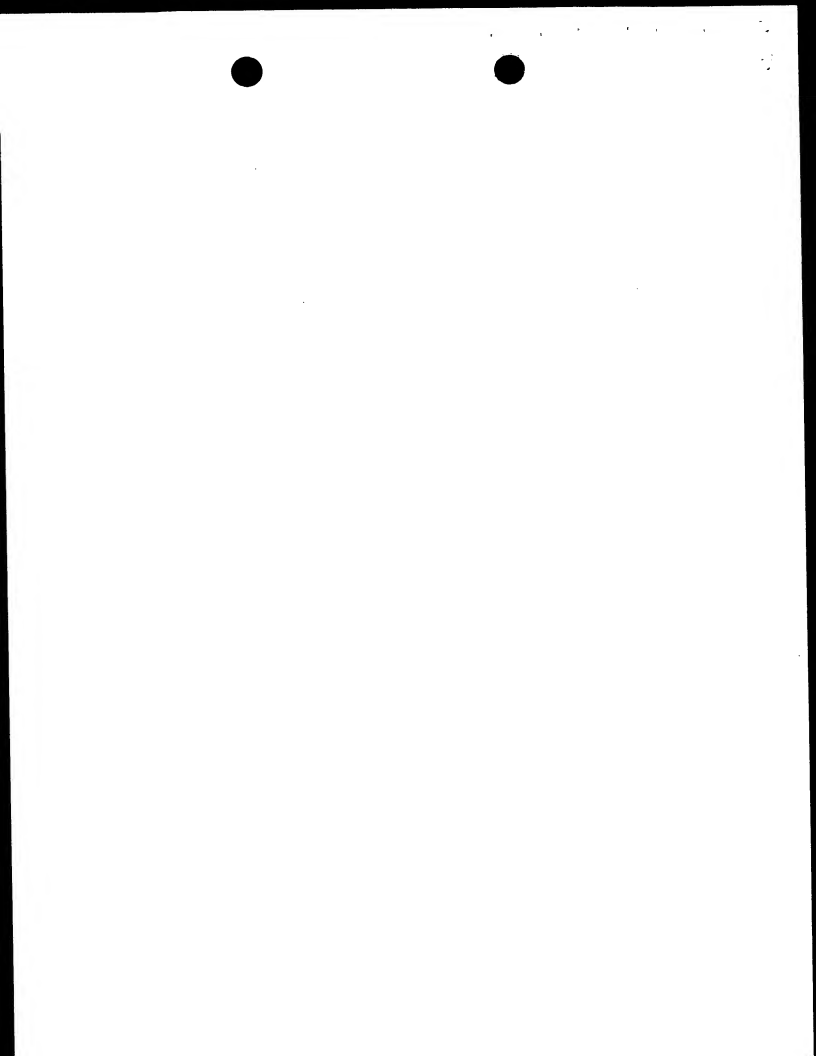
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

Y. KUWAHARA

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38



INFORMATION ON TIME LIMITS FOR ENTERING THE NATIONAL PHASE

The applicant is reminded that the "national phase" must be entered before each of the designated Offices indicated in the Notification of Receipt of Record Copy (Form PCT/IB/301) by paying national fees and furnishing translations, as prescribed by the applicable national laws.

The time limit for performing these procedural acts is 20 MONTHS from the priority date or, for those designated States which the applicant elects in a demand for international preliminary examination or in a later election, 30 MONTHS from the priority date, provided that the election is made before the expiration of 19 months from the priority date. Some designated (or elected) Offices have fixed time limits which expire even later than 20 or 30 months from the priority date. In other Offices an extension of time or grace period, in some cases upon payment of an additional fee, is available.

In addition to these procedural acts, the applicant may also have to comply with other special requirements applicable in certain Offices. It is the applicant's responsibility to ensure that the necessary steps to enter the national phase are taken in a timely fashion. Most designated Offices do not issue reminders to applicants in connection with the entry into the national phase.

For detailed information about the procedural acts to be performed to enter the national phase before each designated Office, the applicable time limits and possible extensions of time or grace periods, and any other requirements, see the relevant Chapters of Volume II of the PCT Applicant's Guide. Information about the requirements for filing a demand for international preliminary examination is set out in Chapter IX of Volume I of the PCT Applicant's Guide.

GR and ES became bound by PCT Chapter II on 7 September 1996 and 6 September 1997, respectively, and may, therefore, be elected in a demand or a later election filed on or after 7 September 1996 and 6 September 1997, respectively, regardless of the filing date of the international application. (See second paragraph above.)

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

CONFIRMATION OF PRECAUTIONARY DESIGNATIONS

This notification lists only specific designations made under Rule 4.9(a) in the request. It is important to check that these designations are correct. Errors in designations can be corrected where precautionary designations have been made under Rule 4.9(b). The applicant is hereby reminded that any precautionary designations may be confirmed according to Rule 4.9(c) before the expiration of 15 months from the priority date. If it is not confirmed, it will automatically be regarded as withdrawn by the applicant. There will be no reminder and no invitation. Confirmation of a designation consists of the filing of a notice specifying the designated State concerned (with an indication of the kind of protection or treatment desired) and the payment of the designation and confirmation fees. Confirmation must reach the receiving Office within the 15-month time limit.

REQUIREMENTS REGARDING PRIORITY DOCUMENTS

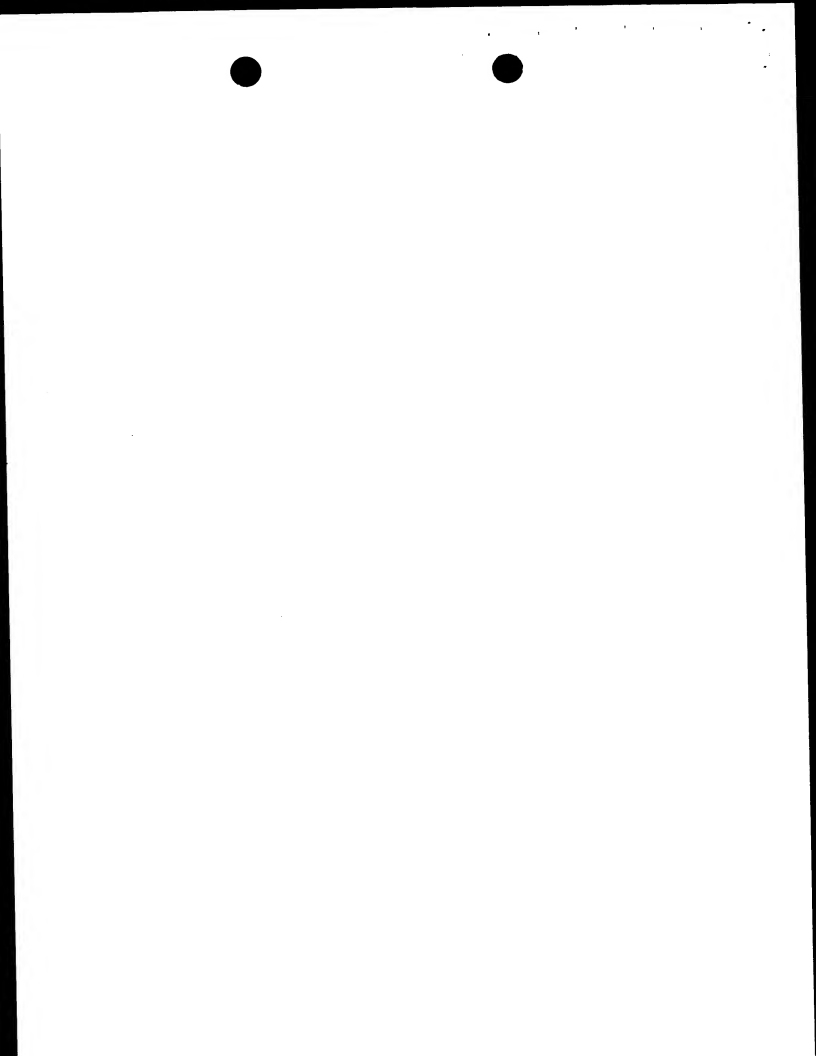
For applicants who have not yet complied with the requirements regarding priority documents, the following is recalled.

Where the priority of an earlier national, regional or international application is claimed, the applicant must submit a copy of the said earlier application, certified by the authority with which it was filed ("the priority document") to the receiving Office (which will transmit it to the International Bureau) or directly to the International Bureau, before the expiration of 16 months from the priority date, provided that any such priority document may still be submitted to the International Bureau before that date of international publication of the international application, in which case that document will be considered to have been received by the International Bureau on the last day of the 16-month time limit (Rule 17.1(a)).

Where the priority document is issued by the receiving Office, the applicant may, instead of submitting the priority document, request the receiving Office to prepare and transmit the priority document to the International Bureau. Such request must be made before the expiration of the 16-month time limit and may be subjected by the receiving Office to the payment of a fee (Rule 17.1(b)).

If the priority document concerned is not submitted to the International Bureau or if the request to the receiving Office to prepare and transmit the priority document has not been made (and the corresponding fee, if any, paid) within the applicable time limit indicated under the preceding paragraphs, any designated State may disregard the priority claim, provided that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Where several priorities are claimed, the priority date to be considered for the purposes of computing the 16-month time limit is the filing date of the earliest application whose priority is claimed.





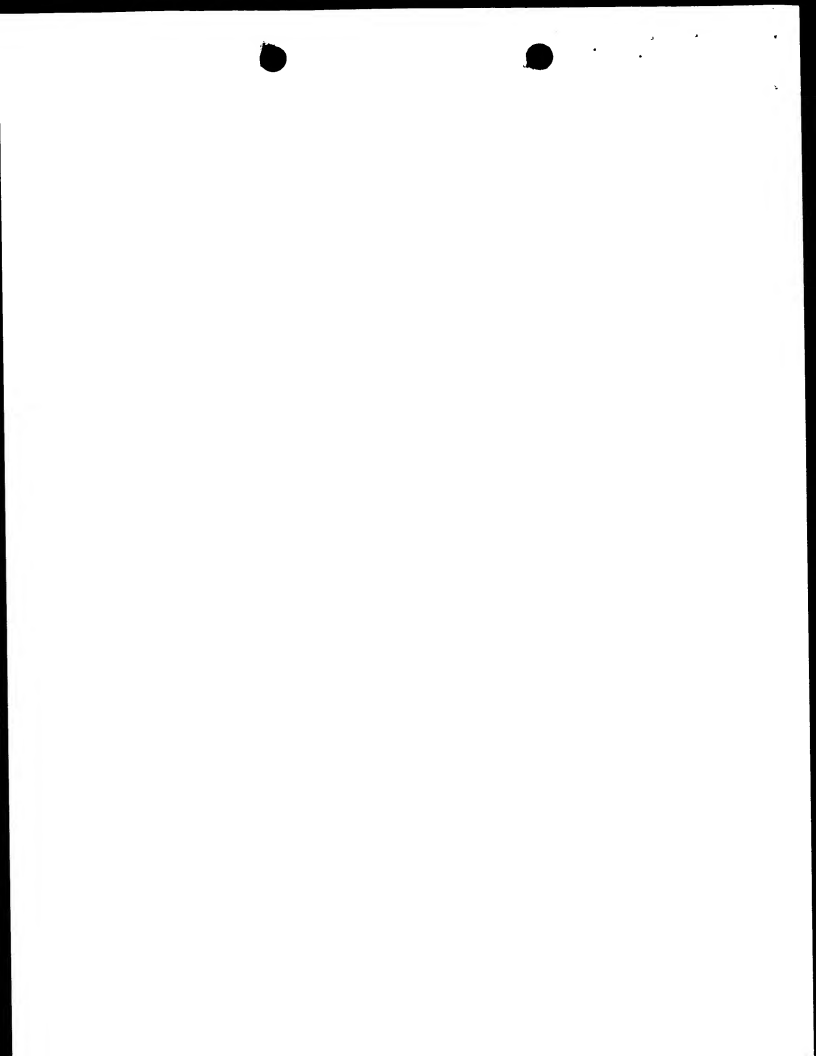


PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

A 1' 1' 1' 1' 1' 1' 1' 1' 1' 1' 1' 1' 1'							
Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No. PCT/JP00/00162	International filing date (day/n 14 January 2000 (14.						
	International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 38/38, 9/08, A61P 1/16, 3/00, A23L 1/305						
Applicant	NISSHO CORPORA	TION					
2. This REPORT consists of a total of This report is also accompanies amended and are the baren amended and Section 607 of the These annexes consist of a to These annexes consist of a to These annexes consist of a to Basis of the report II Priority III Non-establishment of the Control	sheets, including the sheets of the Administrative Instructions that of	of the description, claims and/or drawings which have ontaining rectifications made before this Authority (see s under the PCT).					
Date of submission of the demand	Date of	completion of this report					
09 May 2000 (09.05.0	09 May 2000 (09.05.00) 06 February 2001 (06.02.2001)						
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authoriz	zed officer					
Facsimile No. Telephone No.							

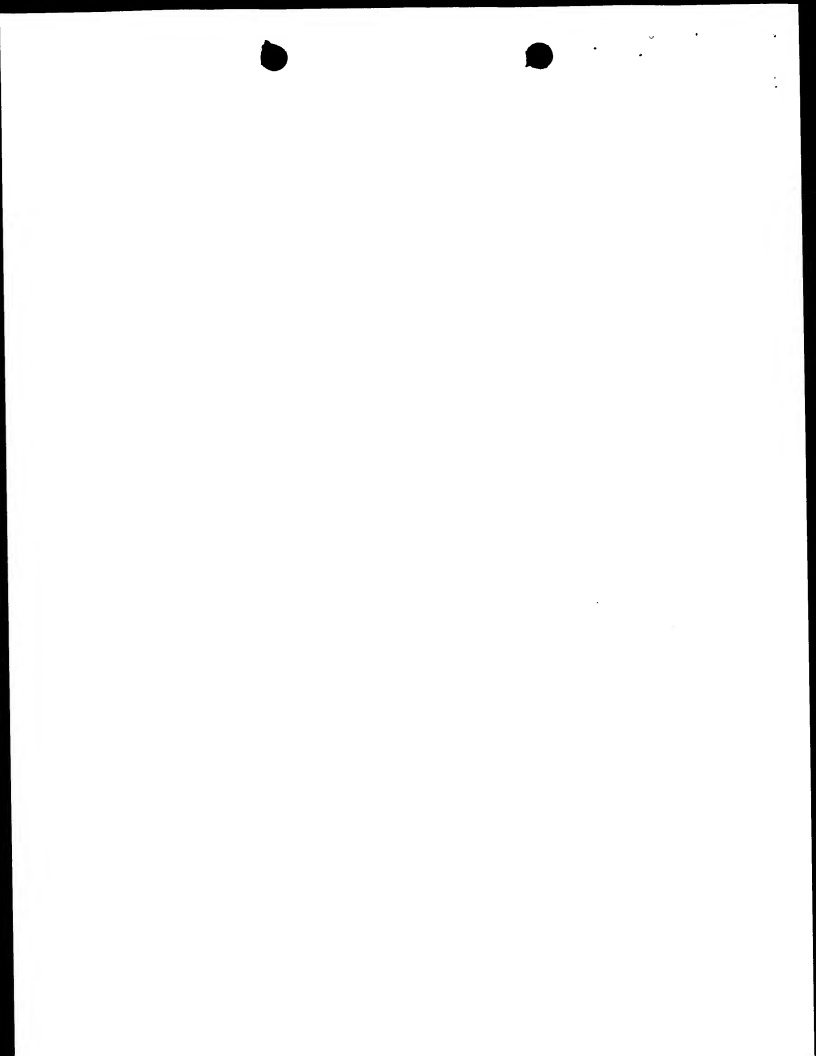




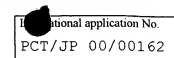
ternational application No.

PCT/JP00/00162

	. Basis	s of the re	eport		
⊢			the elements of the international application:*		
			ernational application as originally filed		
	\boxtimes	the des	cription:		
İ		pages	140.10		os originally filed
		pages	1,4,9-18		, as originally filed
		pages	2,2/1,3,5,6,6/1,7,7/1,8 , fil		
ĺ	\square	the clair			
		pages	3,4,7		
		pages	3,4,7		, as originally filed
		pages	1,2,5,6	-	
		pages	, file,		, filed with the demand
				ad with the letter of	······································
	Ш	the drav	wings:		
		pages .			
		pages			
		pages .	, file	d with the letter of	
		the seque	nce listing part of the description:		
		pages			, as originally filed
		pages			, filed with the demand
		pages	, file	d with the letter of	
	Thes	the lang the lang	all application was filed, unless otherwise indicated under its were available or furnished to this Authority in the following guage of a translation furnished for the purposes of internal guage of publication of the international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage of the translation furnished for the purposes of international application (under guage furnished for the guage furnished for guage furnished	ving language ional search (under Rule 23.1(b) Rule 48.3(b)).	
3.	With prelin	minary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disc amination was carried out on the basis of the sequence list	osed in the international app ng:	plication, the international
	H		ed in the international application in written form. gether with the international application in computer reada		
	Ħ		ed subsequently to this Authority in written form.	ole form.	
	Ħ		·		
	H		ed subsequently to this Authority in computer readable form		
		internati	tement that the subsequently furnished written sequentional application as filed has been furnished.		
		the stat	tement that the information recorded in computer reada mished.	ple form is identical to the w	ritten sequence listing has
4.		The ame	endments have resulted in the cancellation of:		
		L tl	he description, pages		
		Ll ti	he claims, Nos.		
		L tl	he drawings, sheets/fig		
5.		This repo	ort has been established as if (some of) the amendments he disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Bo	ad not been made, since they had (Rule 70.2(c)).**	nave been considered to go
	Repla in thi and 7	s report	neets which have been furnished to the receiving Office in as "originally filed" and are not annexed to this repo	response to an invitation unde ort since they do not contain	r Article 14 are referred to amendments (Rule 70.16
		•	nt sheet containing such amendments must be referred to u	nder item I and annexed to this	s report.



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1. Statement			
Novelty (N)	Claims	1-7	YES
	Claims		NO NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-7	NO NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-7	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

(Documents cited in the international search report)

Document 1: WO, 88/01861, A1 (Baxter Travenol Laboratories, Inc.), 24 March 1988 (24.03.88)

Document 2: JP, 5-15339, A (Terumo Corp.), 26 January 1993 (26.01.93)

Document 3: JP, 62-224259, A (Sanwa Kagaku Kenkyusho Co., Ltd.), 2 October 1987 (02.10.87)

Document 4: GB, 2113524, A (Ajinomoto Co., Ltd.), 10

August 1983 (10.08.83)

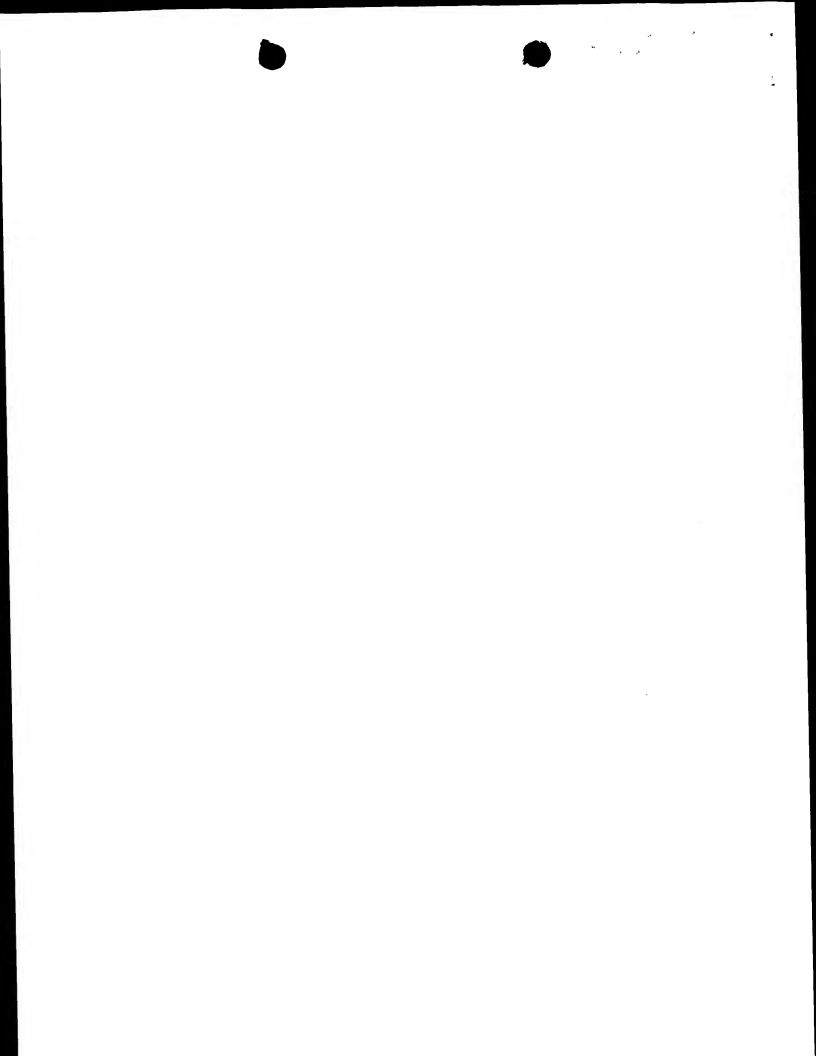
Document 5: JP, 10-257867, A (Nisshin Oil Mills, Ltd.),
29 September 1998 (29.09.98)

(Explanation)

Document 1 discloses a composition which contains lactalbumin and is adjusted to have a high content of branched-chain amino acids.

Documents 3 and 5 disclose preparations containing albumin from milk, such as lactalbumin, used for treating hepatic disorders and associated hypoalbuminaemia. These preparations contain added amino acids and are adjusted to a high Fischer ratio in order to prevent hepatic encephalopathy.

Document 2 discloses nutrient preparations which include protein into which branched-chain amino acids have



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

been introduced, for liver disease patients.

Document 4 discloses amino acid compositions with a high Fischer ratio, with increased contents of branched-chain amino acids.

Documents 1-5 do not specifically mention serum albumin. Therefore, the inventions of Claims 1-7 are novel.

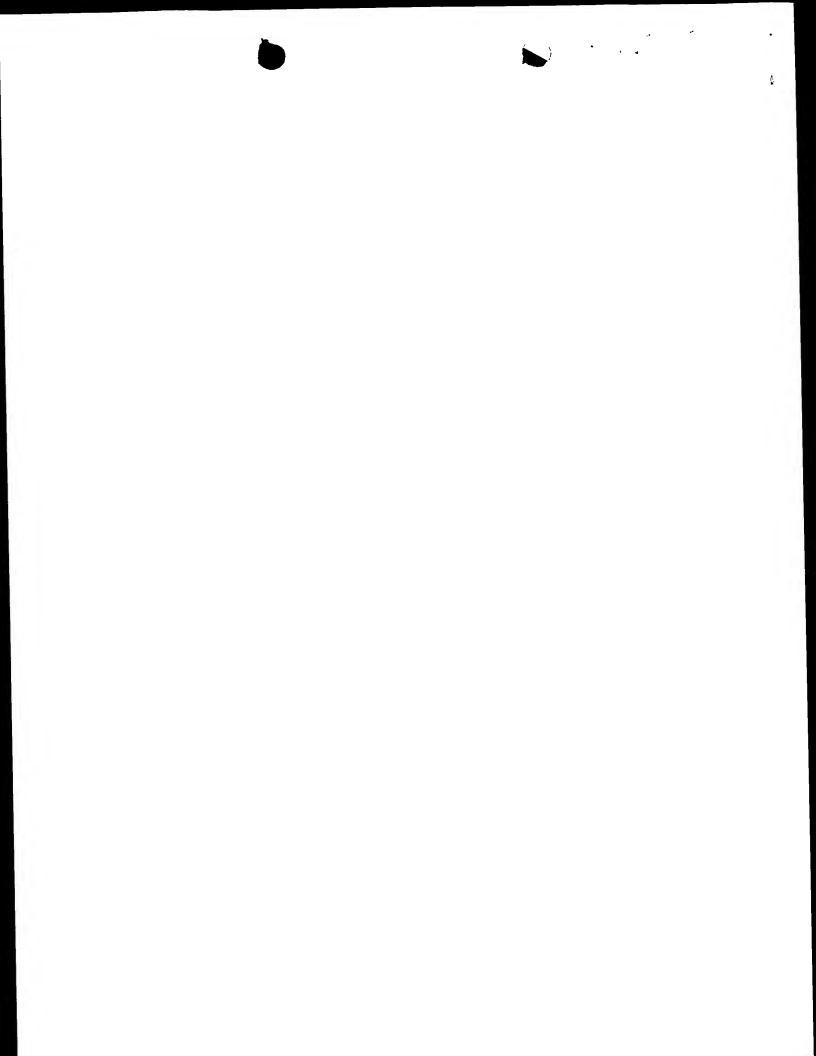
The compositions described in Documents 2-4 supply amino acids to correct an amino acid imbalance in patients with liver disease such as hepatic encephalopathy or hepatic insufficiency. When amino acids are being used almost exclusively as an energy source, supplying branched-chain amino acids, which are not readily metabolized in the liver, helps to maintain a balance in amino acid metabolism and promote recovery from the aforementioned hepatic problems (see, e.g., Document 2, paragraphs [0002]-[0003]).

In this respect, the invention of the present application and the inventions disclosed in Documents 2-4 address a common problem.

Document 3 indicates that albumin can also be added to such compositions. Document 3 does not specifically indicate that the use of serum albumin is to be avoided, and serum albumin is readily available to a person skilled in the art; therefore, the selection of serum albumin would be obvious to a person skilled in the art.

Practical adjustment of the Fischer ratio by adding amino acids would also be obvious to a person skilled in the art from reference to Document 4 or Document 5.

Moreover, neither the description of the invention nor the written reply presents data demonstrating that the use of serum albumin is particularly superior to the use



INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

of other albumins, so there is no evidence that the invention of the present application has a surprising advantageous effect.

Therefore, the invention described in Claims 1-7 does not involve an inventive step.

Although, as discussed above, preparations simply containing serum albumin and amino acids cannot in general be considered to involve an inventive step, as stated by the applicant in the written reply, if it assumed that the inventions disclosed in Documents 2-4 are intended for oral administration then they do differ from preparations for intravenous administration given as an example in the present application. Moreover, the description indicates that when administered intravenously the therapeutic effect on hepatic encephalopathy of preparations described in the present application is much stronger than with oral administration because the added serum albumin does not undergo digestion (Table 4-7).

Therefore, there are grounds for recognizing an inventive step specifically for intravenous administration.

The invention described in Claims 1-7 is industrially applicable.

47

特許協力条約

REO'D 23 FEB 2001

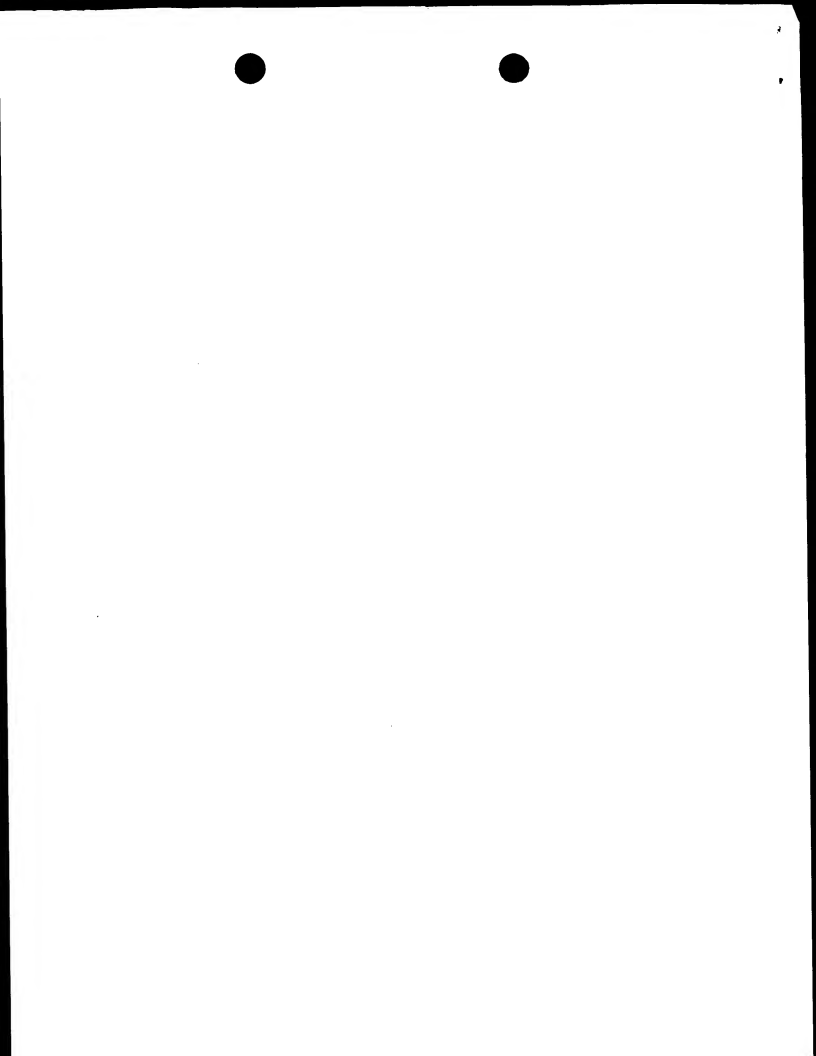
 $P \ C \ T$

国際予備審查報告

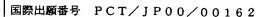
(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 11201	今後の手続きについては	t、国際予備審査報 IPEA/4:	吸告の送付通知 1 6) を参照する	(様式PCT/ 5こと。		
国際出願番号 PCT/JP00/00162	国際出願日 (日.月.年) 14.	01.00	優先日 (日.月.年)	19.01.99		
国際特許分類 (IPC) Int. C	1. ' A61K38/3 A61P3/00	8, A61K9/ , A23L1/		91/16,		
出願人 (氏名又は名称) 株式会社ニッショー						
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条 (PCT36条) の規定に従い送付する。 2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。						
V この国際予備審査報告には、F 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で 10	対属書類、つまり補正され 3明細書、請求の範囲及ひ 実施細則第607号参照)	て、この報告の基 ベンスは図面も添作	も礎とされた及び	メンスはこの国際予備審		
3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。						
I V 国際予備審査報告の基礎						
□ Ⅱ □ 優先権						
Ⅲ │ 新規性、進歩性又は産業 ────────────────────────────────────	上の利用可能性についての	り国際予備審査報	告の不作成			
IV 🌅 発明の単一性の欠如						
V V PCT35条(2)に規定す の文献及び説明	- る新規性、進歩性又は産	業上の利用可能性	Eについての見解	ない とれを裏付けるため		
VI						
VII 国際出願の不備						
VⅢ □ 国際出願に対する意見						
国際予備金木の独力事も延期した日		To Manches Land 1997		•		

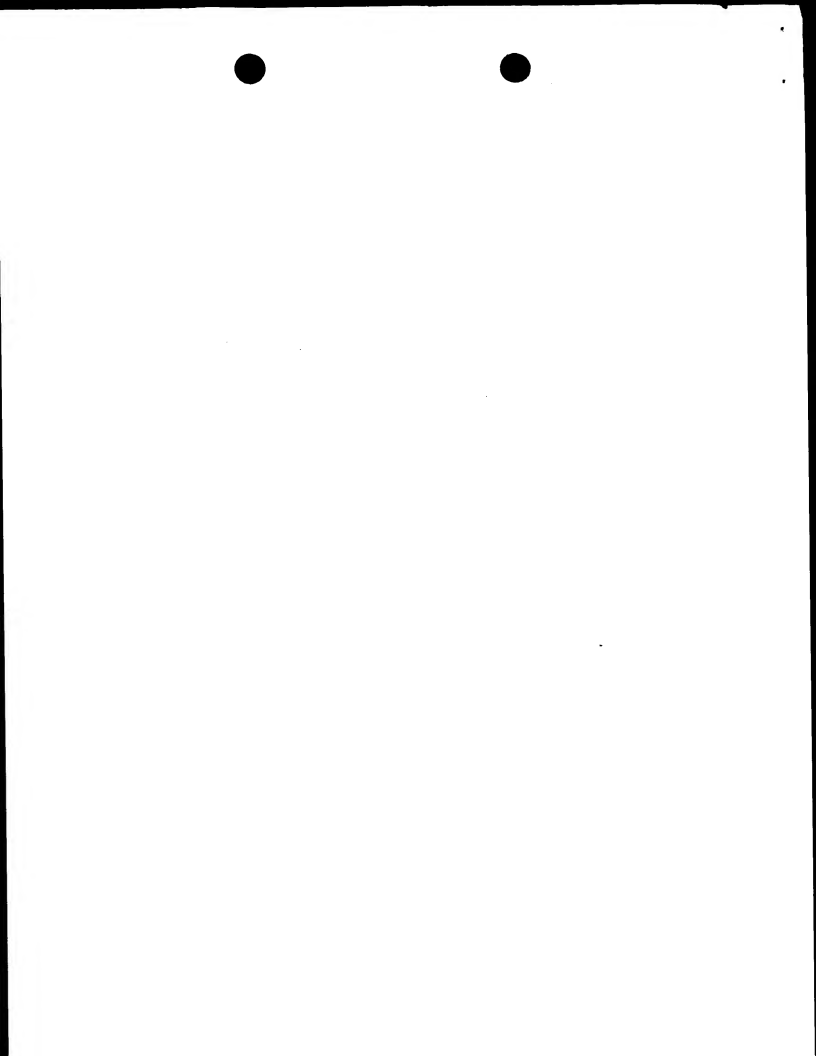
国際予備審査の請求書を受理した日 09.05.00	国際予備審査報告を作成した日 06.02.01
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官 (権限のある職員) 4 C 9639
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	新留豊
	電話番号 03-3581-1101 内線 3452







							
Ι.	[国際予備審査幸	最告の	基礎			
1.	E	この国際予備署 な答するために P C T 規則70.	こ提出	された差し替え用組	頁に基づいて作成さ ₹は、この報告書に	れた。(法第6条(PC おいて「出願時」とし、	T14条)の規定に基づく命令に 本報告書には添付しない。
		出願時の国際	条出願	書類			
	V	明細書 明細書 明細書	第 - 第 -	1, 4, 9–18 2, 2/1, 3, 5, 6, 6/1, 7, 7	ページ、 ページ、 1/1,8 ページ、		。の \$と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
	V	請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第	1, 2, 5, 6	項、 項、 項、	出願時に提出されたも PCT19条の規定に	_
		請求の範囲	第 _	-, -, -, -	項、		_ 付の書簡と共に提出されたもの
		図面 図面 図面	第 _ 第 _ 第 _		ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、		の こと共に提出されたもの _ 付の書簡と共に提出されたもの
		明細書の配列 明細書の配列 明細書の配列	表の	部分 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたも 国際予備審査の請求書	の と共に提出されたもの _ 付の書簡と共に提出されたもの
2.	ل	上記の出願書類	の言	語は、下記に示す場	合を除くほか、こ	の国際出願の言語である	•
	١	上記の書類は、	下記	の言語である		వ 。	
	[PCT規	則48. 3	oに提出されたPC? B(b)にいう国際公開 Dために提出された)	の言語	う翻訳文の言語 :は55.3にいう翻訳文の言	言語
3.	2	の国際出願は	は、ヌ	クレオチド又はアミ	ノ酸配列を含んで:	おり、次の配列表に基づ	き国際予備審査報告を行った。
		この国際	出願に	:含まれる書面による	5配列表		
	□ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表						
	□ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表□ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表						
		」 出願後に打 書の提出な			長が出願時における	国際出願の開示の範囲を	と超える事項を含まない旨の陳述
			る配列	表に記載した配列と	ヒフレキシブルディ	スクによる配列表に記録	录した配列が同一である旨の陳述
4.		i正により、下 明細書	記の	事類が削除された。	ページ		
		請求の範囲	第 _	- ***	項 	A 15-	
		図面	図面の		·····	ジ/図	
5.		れるので、そ	の補正	報告は、補充欄に示 Eがされなかったも 所の際に考慮しなけ	のとして作成した。	(PCT規則70.2(c)	範囲を越えてされたものと認めら この補正を含む差し替え用紙は上
							i





国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/00162

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	性についての法第12条(P C 	CT 3 5 条(2)) に定める見解、 	それを裏付け <i>る</i>
1. 見解 、			
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 7	有 無
進歩性 (IS)	請求の範囲	1 – 7	有 無
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 7	有 無
2. 文献及び説明(PCT規則70.7) (国際調査報告に記載された文 文献1:WO,88/0186 24.3月.1988	1, A 1 (BAXTER TRA	VENOL LABORATORIES,]	INC.),
文献2: JP, 5-15339 26. 1月. 1993	, A(テルモ株式会社 (26.01.93)	Ł) ,	
文献3: JP, 62-2242 2.10月.1987	59, A (株式会社三(02.10.87)	E和化学研究所),	
文献4:GB、2113524 10.8月.1983	, A(AJINOMOTO CO., (10.08.83)	LTD.),	
文献5: JP, 10-2578 29. 9月. 1998	67, A (日清製油杉 (29.09.98)	扶式会社) ,	
(説明) 文献1には、ラクトアルブミ うに調節された組成物が記載さ 文献3、5には、ラクトアル	れている。 ブミン等、乳由来のア	アルブミンを含む、肝障	きるびそ

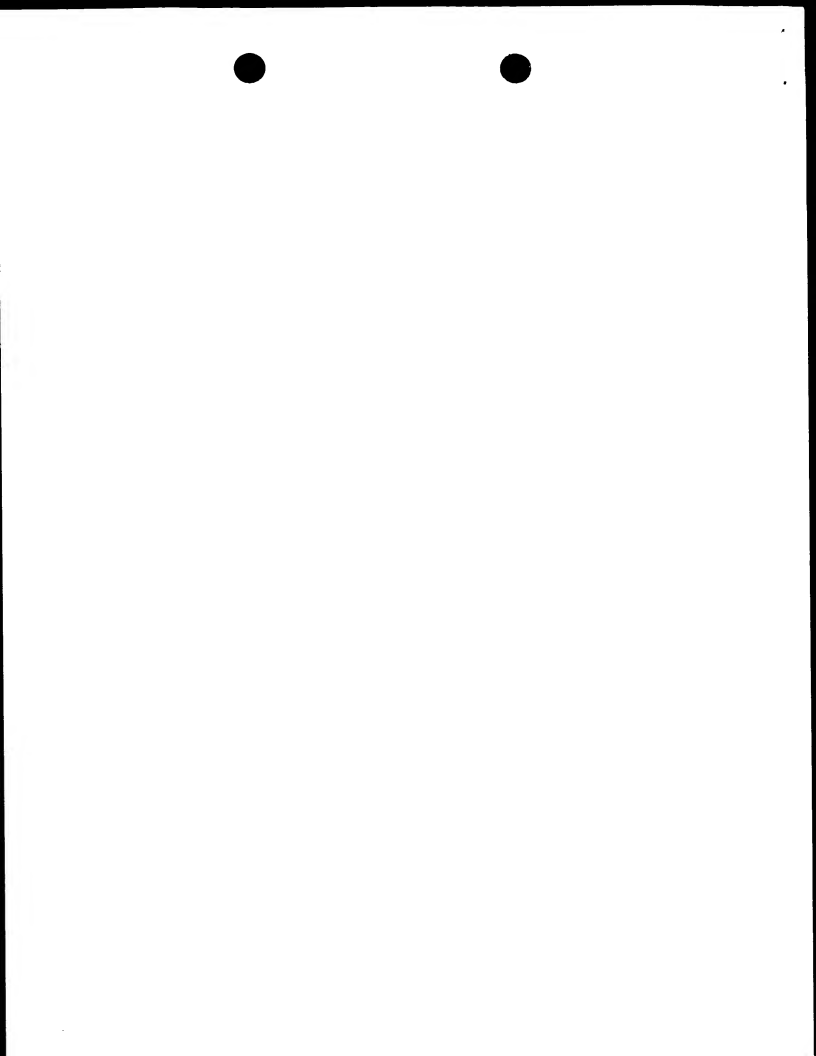
文献3、5には、ラクトアルブミン等、乳由来のアルブミンを含む、肝障害及びそれに関連しうる低アルブミン血症の治療に用いる製剤が記載されている。この製剤には、さらに、アミノ酸が添加されており、肝性脳症の防止のため、Fischer比が高くなるように調節されている。

文献2には、分岐鎖アミノ酸を導入したタンパク質を含む、肝疾患栄養剤が記載されている。

文献4には、分岐鎖アミノ酸の含量を増やした、高Fischer比のアミノ酸組成物が記載されている。

文献1-5には、アルブミンを血清アルブミンに特定する記載はない。よって、請求の範囲1-7に係る発明は、新規性を有する。

(以下、補充欄に続く)









補充欄(いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 V 欄の続き

文献2-4に記載の組成物は、肝性脳症、肝不全等の肝疾患における、アミノ酸イ ンバランスに対し、適切なアミノ酸の供給を行うものである。この場合、ほとんどの アミノ酸がエネルギーとして消費されるところ、肝臓で代謝されにくい分岐鎖アミノ酸を供給することにより、アミノ酸の代謝バランスを維持し、もって上記肝疾患から の回復を促進しようとするものである(例えば、文献2の段落0002-0003参 照)

この点において、本願発明と、文献2-4に記載の発明は共通の課題を有する。

一方、文献3に記載のとおり、このような組成物にアルブミンを添加しうる。そし 文献3には特に血清アルブミンの使用を妨げる記載はなく、また、血清アルブミ ンが当業者に入手可能なものである。よって、アルブミン成分として血清アルブミン

を選択することは、当業者に自明である。 さらに、アミノ酸添加によるFischer比の実際の調整は、文献4、あるいは

5に記載事項を参酌すれば、当業者に自明のことである。

そして、明細書にも、答弁書にも、血清アルブミンを用いた方が、他のアルブミンを用いた場合よりも格別優れていることを裏付けるデータが示されていないので、こ 本願発明の顕著な効果も認められない。

よって、請求の範囲1-7に係る発明は進歩性を有さない。

なお、上述のように、一般的には、単に血清アルブミンとアミノ酸を含有する製剤

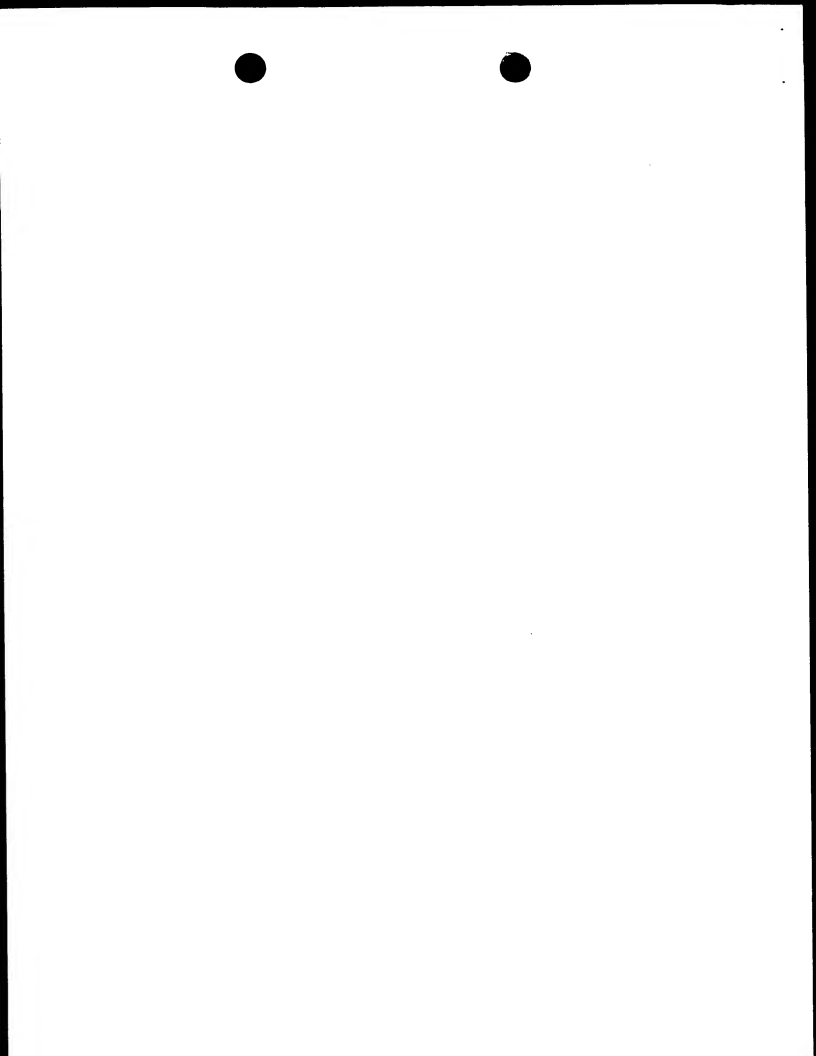
については、進歩性を認めることができない。

しかし一方で、出願人が答弁書で主張するとおり、文献2-4に記載の発明は経口 投与を想定するものであれば、静脈投与される本願の実施例に記載の製剤とは異な る。そして、静脈投与された場合、本願の製剤は経口投与の場合と異なり、添加され た血清アルブミンが消化されず、脳性肝症に対する治療効果を著しく増強していることは明細書に示されている(表4-7)。

したがって、静脈投与されることに限定した場合には、進歩性を認めうる余地があ

る。

請求の範囲1-7に係る発明は、産業上の利用可能性を有する。



不均衡が注目されている。この血漿遊離アミノ酸パターンの不均衡が、 血液脳関門を介して、脳内へのアミノ酸輸送に異常をきたし、脳内での 神経伝達物質の正常な産生を阻害し、偽性神経伝達物質を産生するなど、 脳内のアミノ酸代謝異常をきたす。その結果、肝性脳症が発生するとい う説がある。

そこで、新しい治療法としては、分岐鎖アミノ酸を多く含み、芳香族アミノ酸を減少させたアミノ酸製剤を投与することが行われており(特公平3-28403号公報、特開平1-83017号公報、特開平3-127737号公報)、このような組成を有する製剤が肝性脳症治療剤として上市されている(JJPEN、11(9)、1137、1989)。しかし、このようなアミノ酸製剤も、急性肝不全での脳症の治療効果は約46%にすぎず、その効果は十分とはいえない(新薬と臨床、31、175-185、1982)。

一方、本発明者らはこのような肝障害疾患時には血清アルブミンを補給して、血中アルブミン濃度を回復しておけば、アミノ酸製剤として投与されたアミノ酸はアルブミン合成に消費されることなく、アミノ酸インバランス状態をスムーズに改善することができ、その結果、肝性脳症時の脳内アミノ酸代謝異常を速やかに改善することができると考えた。

本発明の目的は、従来のアミノ酸製剤における肝性脳症の発症防止と症状の改善効果を増強した血清アルブミン製剤を提供することにある。

20

25

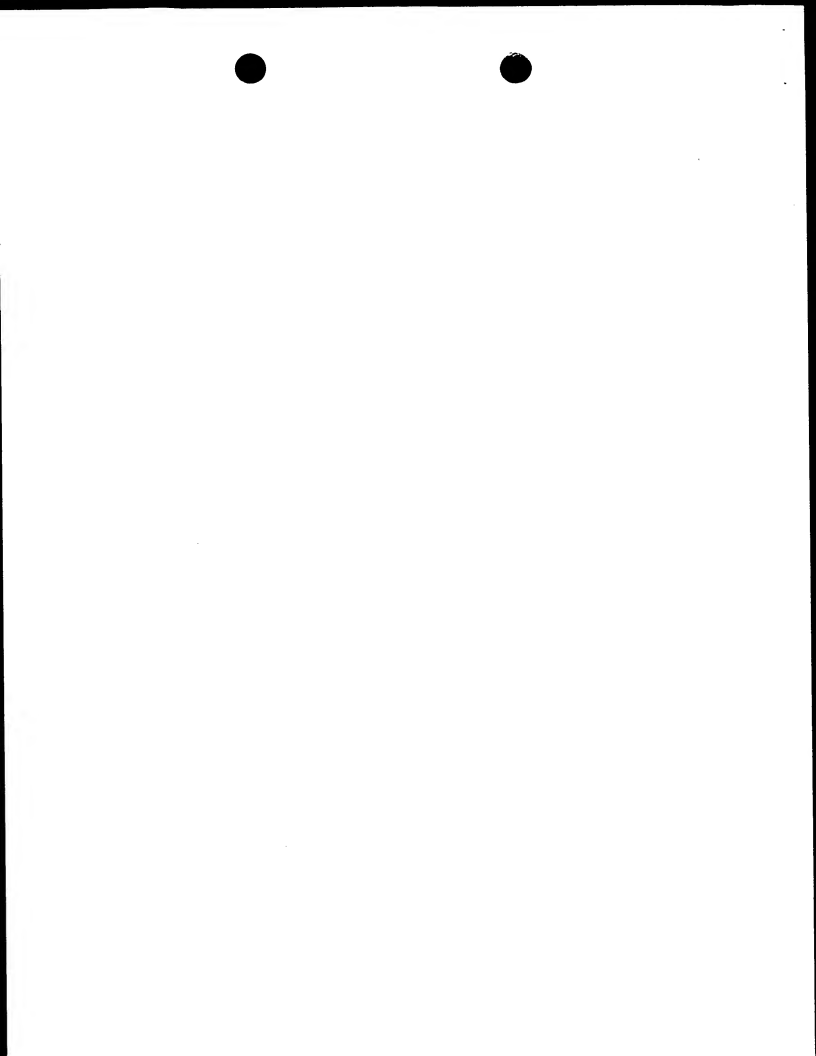
5

10

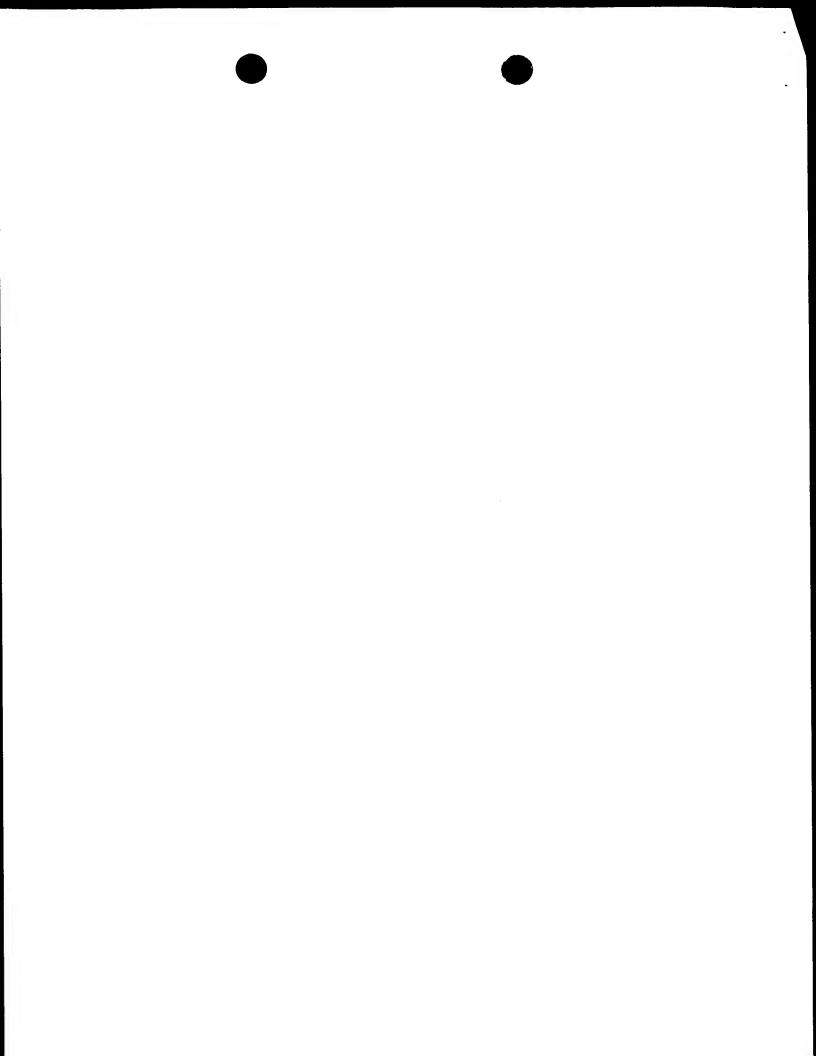
15

発明の開示

本発明者らは、上記目的を達成するため、種々検討したところ、分岐 鎖アミノ酸を含むアミノ酸製剤に血清アルブミンを添加することにより、 肝性脳症に対して優れた治療効果を奏することを見い出した。すなわち、 補給された血清アルブミンによって、血中アルブミン濃度を正常状態に 回復すれば、同時に投与されたアミノ酸が肝臓で血清アルブミンなどの



蛋白質合



成に消費されることなく、アミノ酸不均衡を解消することを見出し、本 発明に到達した。

すなわち、本発明は血清アルブミンを含有し、かつ、分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸および水を含有するアミノ酸含有アルブミン製剤である。

5

本発明において、分岐鎖アミノ酸としては、側鎖に分岐アルキル基を 有するアミノ酸、すなわち、L-バリン、L-ロイシン、L-イソロイ シンがあり、これらのアミノ酸はいずれも使用する。他のアミノ酸とし ては、脂肪族アミノ酸である直鎖アミノ酸(グリシン、L-アラニン)、 10 ヒドロキシアミノ酸 (L-セリン、L-トレオニン)、酸性アミノ酸 (L -アスパラギン酸、L-グルタミン酸) 、アミド型アミノ酸(L-アル パラギン、Lーグルタミン) 、塩基性アミノ酸 (Lーリジン、Lーヒド ロキシリジン、L-アルギニン)、含硫アミノ酸(L-システイン、L ーシスチン、L-メチオニン)があり、さらに、芳香族アミノ酸(L-15 フェニルアラニン、Lーチロシン)、複素環式アミノ酸(Lートリプト ファン、L-ヒスチジン)、複素環式イミノ酸(L-プロリン)などが ある。これらのアミノ酸も1種またはそれ以上を使用する。これらのア ミノ酸は、例えば、塩酸塩、酢酸塩などの塩として用いることができる。 分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸の含有量は、製剤に対して、5 20 ~10w/v%である。全アミノ酸含有量に対する分岐鎖アミノ酸含有 量は、30w/v%以上であり、Fischer比(分岐鎖アミノ酸/ [フェニルアラニン+チロシン] (モル比))が20以上である。アミ ノ酸の含有量が5 w/ v %未満であると、肝疾患に対する治療効果が十 分に発揮できない。また、10w/v%を超えると、アミノ酸量が多く 25 なり、水に溶解しないなど、調製が困難となる。一方、分岐鎖アミノ酸 含有量が30w/v%未満であると、肝不全治療に対する分岐鎖アミノ

補正された用紙(条約第34条)

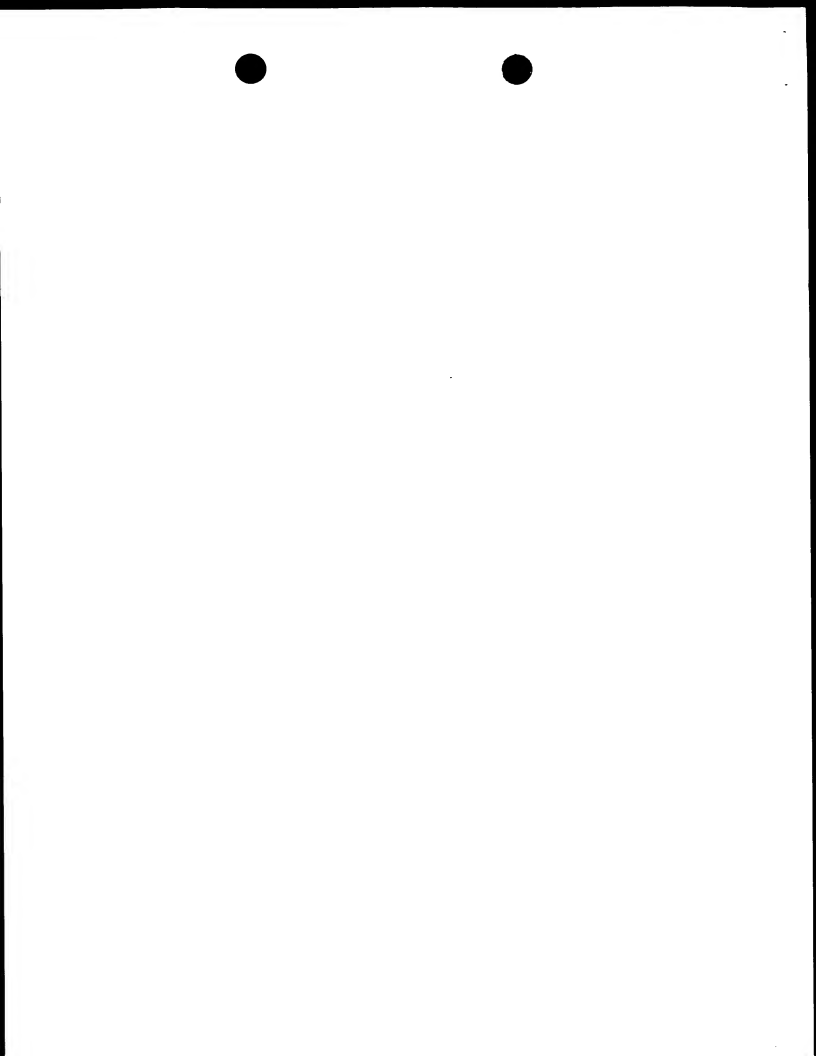


表 1

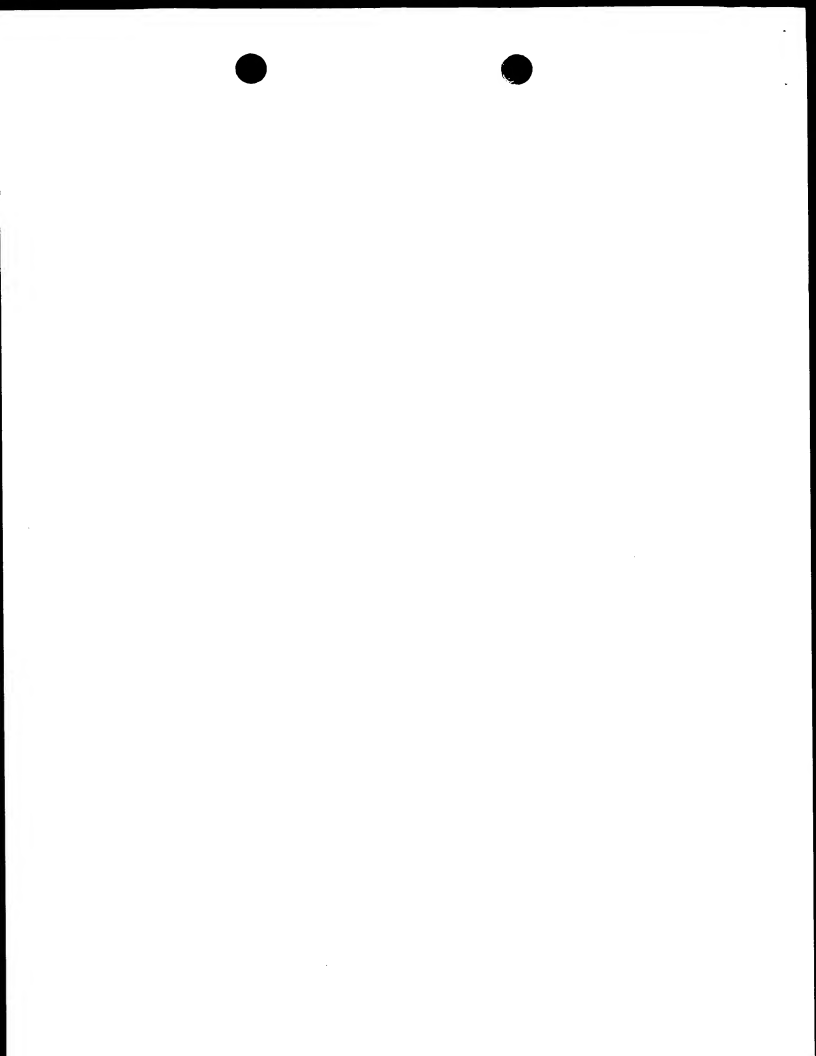
5

アミノ酸組成 (全アミノ酸に対する重量比):

アミノ酸	含量比(w/w%)
Lートレオニン	2. 0~6. 0
Lーセリン	2. 0~8. 0
Lープロリン	2. 0~11. 0
L-システイン	0~2.0
グリシン	1. 0~12. 0
Lーアラニン	4. 0~12. 0
Lーバリン	10.0~14.0
Lーメチオニン	0~2.0
Lーイソロイシン	8. 0~16. 0
L-ロイシン	10.0~17.0
L-フェニルアラニン	0~2.0
Lートリプトファン	0~2.0
Lーリジン	3. 0~10.0
L-ヒスチジン	1. 0~5. 0
L-アルギニン	7. 0~21. 0
L-アスパラギン酸	0~3.0
L-グルタミン酸	0~6.0

上記アミノ酸を含む溶液としては、従来から公知である薬剤、例えば、 アミノレバン(大塚製薬工場製、モリヘパミン(ヘキスト・マリオン・ ルセル製)などが例示される。これらの製剤の組成は既に公知である。

本発明に使用する血清アルブミンは、動物由来の血清アルブミン、遺伝子工学的に生産される血清アルブミンなど、特に限定されない。しかし、抗原性の面から、ヒト由来の血清アルブミンが望ましい。ヒト由来の血清アルブミンとしては、ヒト血清から精製されたアルブミン、遺伝子工学的に生産されたヒト血清アルブミンなどが例示されるが、通常、医療用として用いられる血清アルブミンと同等のものであれば良い。また、ウイルス不活性化のため、加熱処理された血清アルブミンが好ましい。加熱処理する際、熱に対する血清アルブミンの安定



性を高めるため、適切な安定化剤を添加することが好ましい。該安定化剤としては、具体的には、Nーアセチルトリプトファンナトリウムやカプリル酸ナトリウムなどが挙げられる。さらに、本発明においては、ウイルス混入を避ける目的で、遺伝子工学的に生産された血清アルブミンの使用が好適である。遺伝子組換え技術により得られる血清アルブミンの製法については、特に限定されない。通常、血清アルブミンをコードする遺伝子をベクターに挿入し、該ベクターで宿主となる細胞、例えば、酵母、大腸菌あるいは動物細胞などを形質転換し、形質転換された細胞を培養して、遺伝子組換アルブミンを採取する。血清アルブミンは培養上清あるいは培養細胞から、単離、精製される。血清アルブミンの純度は総蛋白質の99%以上であることが好ましい。

10

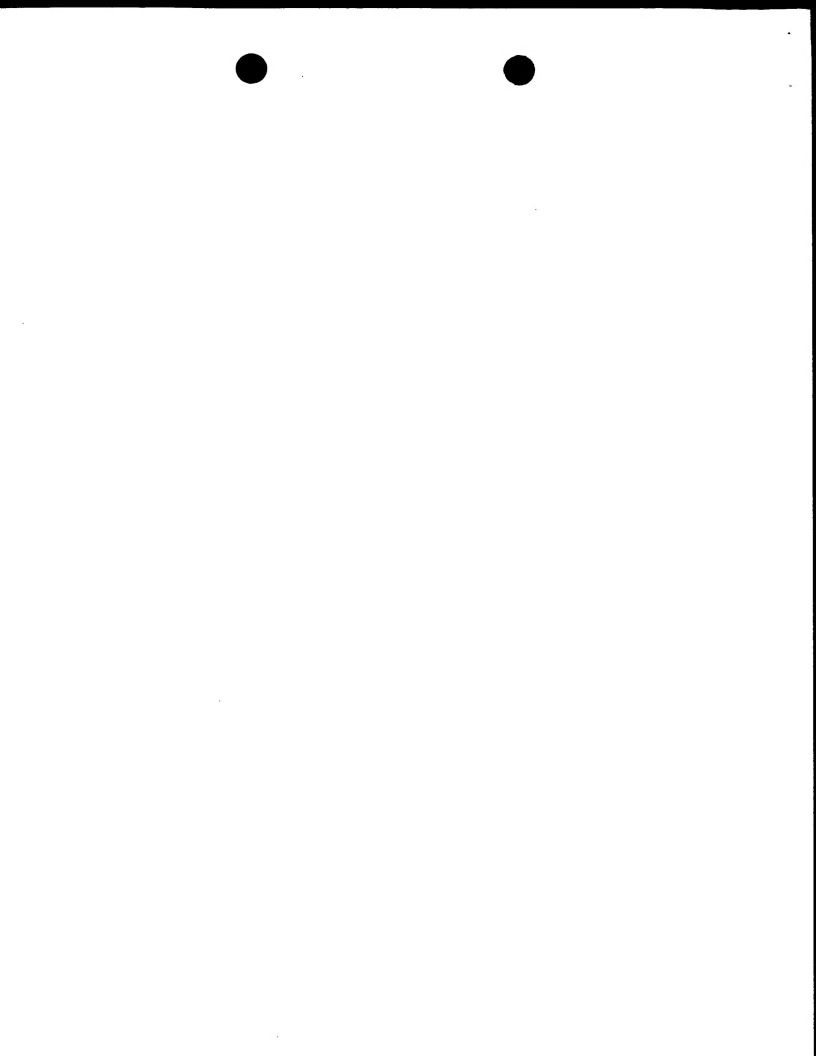
15

20

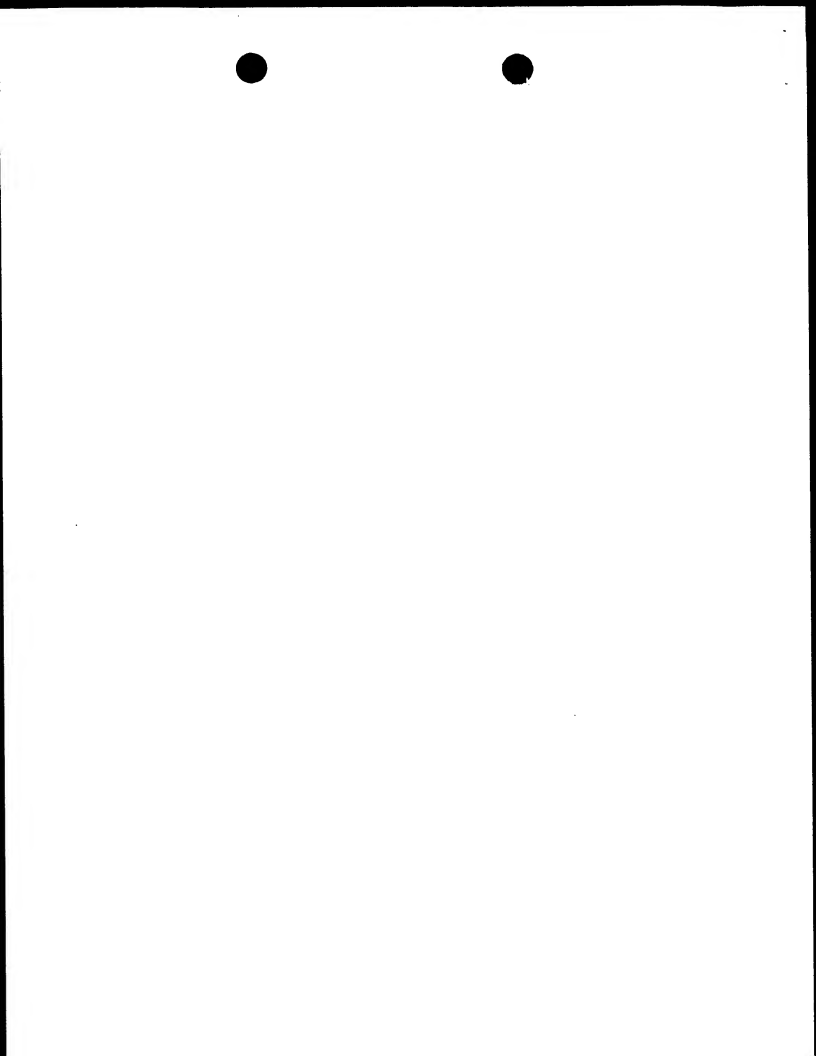
本発明に用いる血清アルブミンの量は、その製剤中に 0.01~3 w / v %であり、好ましくは、0.1~1.0 w / v %である。血清アルブミン含有量が 0.01 w / v %未満であると、肝疾患に対して治療効果が増強されない。また、血清アルブミン含有量が 3 w / v %を超える製剤を急速に大量投与すると、心過負荷などの循環障害および肺浮腫を起こす可能性がある。

本発明の製剤は、上記アミノ酸および血清アルブミンを含有する水溶液または用時溶解可能である固形剤であり、無菌水溶液の形態で調製される。通常、注射用蒸留水にこれらの成分を溶解する。したがって、該製剤は、ヒト体液のpHを考慮して、pHは、5.0~7.4、好ましくはpH6.0~7.4である。pH調整剤としては、塩酸、酢酸、クエン酸、リンゴ酸などの酸を使用する。

また、本発明の血清アルブミン製剤には、必要量のビタミン、例えば、 25 ビタミンA、B1、B2、B6、C、D、E、ニコチン酸、パントテン 酸、ビオチン、葉酸などのビタミン類およびビタミン様化合物、ナトリ



ウム、



カリウム、カルシウムクロル、リンなどでの電解質、ならびに鉄、亜鉛、マンガン、銅、ヨウ素、セレンなどの微量元素を添加することができる。 さらに糖、例えばマルトース、フラクトース、キシリトールなど、ならびに脂質、例えば、大豆油、綿実油、ゴマ油などの栄養素を添加することができる。

その他、亜硫酸水素ナトリウムなどの安定化剤など、または人体に投 与可能な他の物質を添加することができる。

5

10

15

20

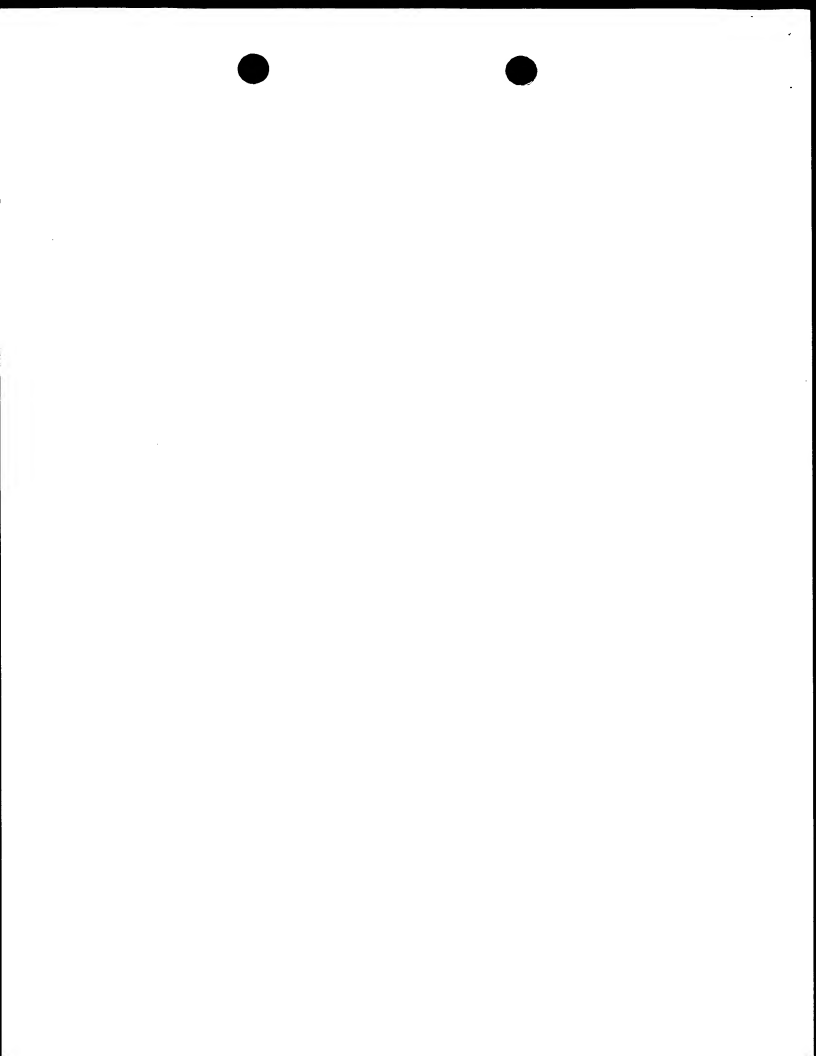
25

本発明のアルブミン製剤としては、1剤型(例えば、全組成を溶解した1液剤)、または2剤型(例えば、アミノ酸を溶解した液剤と固形アルブミン製剤との2製剤)などがある。

本発明のアルブミン製剤を収容する容器としては、例えば、1~2室からなるプラスチック製バッグ、または1~2個のガラス容器あるいは1室からなるプラスチック製バッグがあり、その他として、プラスチック製バッグとガラス容器の組み合わせがある。その一例として、本発明のアルブミン製剤の全成分を注射用蒸留水に溶解して、プラスチック製バッグの1室に充填してもよいし、その成分を分けて上下の2室に充填してもよい。具体的には、容器は通称ダブルバッグといわれる柔軟なプラスチック製バッグであって、このバッグは手で強く押さえることにより容易に剥離する帯状の熱溶着されたシールにより隔離された上下の2室を有する容器である。各室には薬剤注入口または排出口が設けられている。このバッグの下室にアミノ酸を含む溶液を充填し、血清アルブミンを粉末、固形あるいは溶液として、上室に充填する。その他の容器としては注射筒あるいはプレフィルドシリンジがあり、血清アルブミンの溶液をこれらに充填した剤型と、アミノ酸溶液をバッグに充填した剤型をキット製剤としても用いることができる。

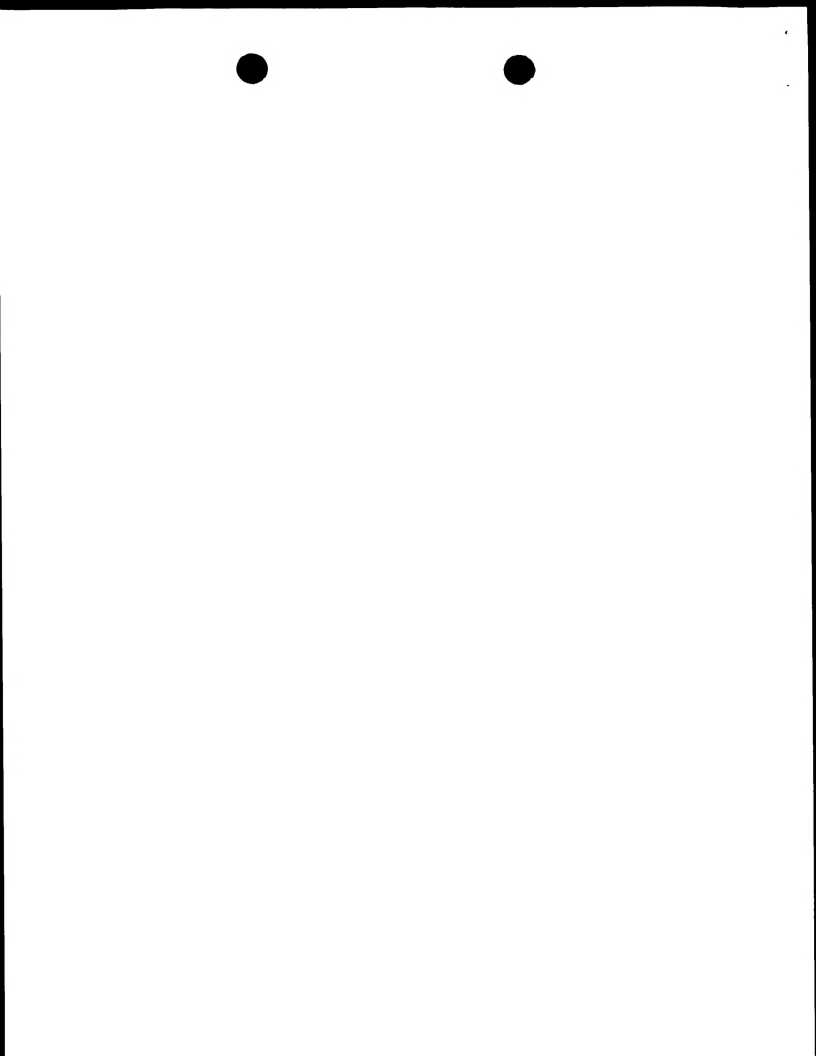
本発明の製剤を製造するには、上記アミノ酸を含む溶液に血清アルブ

補正された用紙(条約第34条)



7/1

ミン、



例えば血清アルブミン水溶液あるいは凍結乾燥血清アルブミンを添加する方法がある。

本発明のそれぞれの成分を含有する薬剤は滅菌する必要がある。滅菌 法としては、通常の高圧蒸気滅菌法、低温加熱滅菌法、濾過滅菌法など を単独あるいは組み合わせて用いることができる。

なお、本発明のアルブミン製剤は、末梢静脈内または中心静脈内等へ 経静脈内投与され、一般には、1日、成人1人当たり、約100~20 00ml、好ましくは約500~1000mlを目安として、これを1 日当たり1~2回に分けて、投与すべき患者の病態、栄養状態、年齢、 体重等を考慮して、適宜、増減させて使用する。

発明を実施するための最良の形態

以下、実施例を用いて、本発明を詳細に説明する。

製造例1

10

20

15 下記組成を有するアルブミン製剤を調製した。

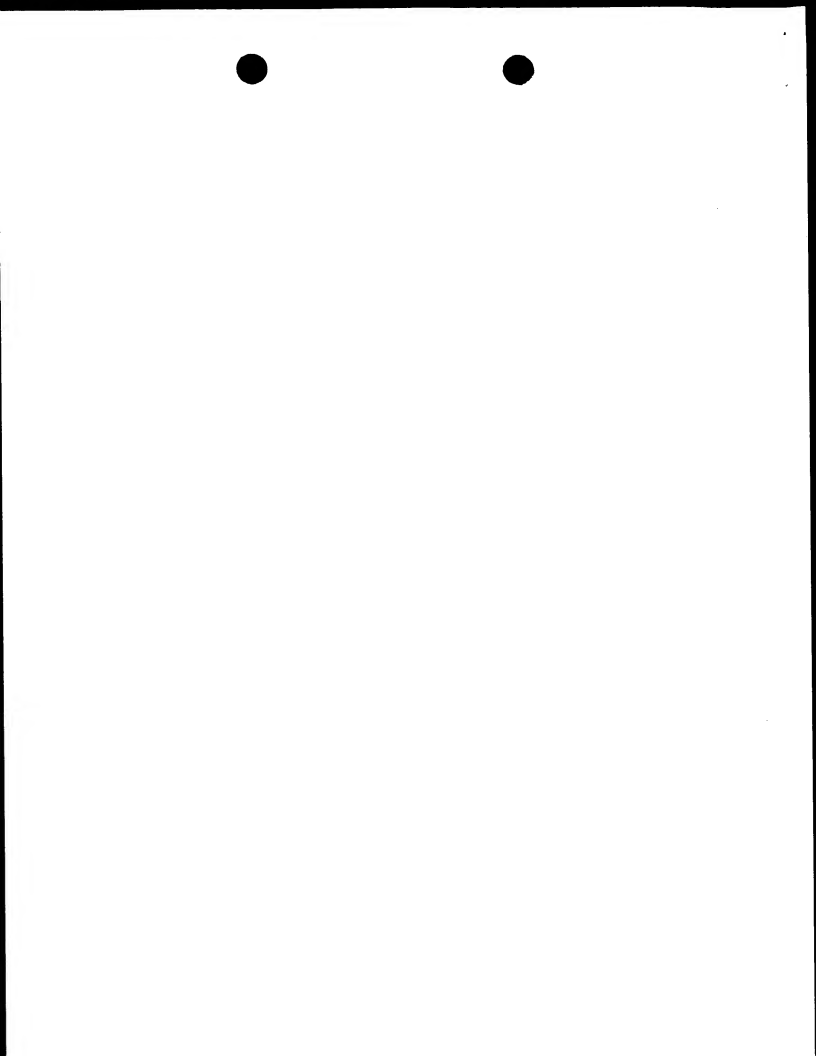
アミノ酸溶液 (組成は表2に記載)

500ml

ラット血清アルブミン(RSA、シグマ社製)

1 g

上記処方に従い、溶解後、1.0N塩酸を用いてpHを6.6~7.4に調製した。浸透圧比は2.8~3.2であった。この薬液を500ml用点滴瓶に注入し、ゴム栓をして、60℃、10時間、加熱滅菌した。滅菌後の薬液はpH6.6~7.4、浸透圧比2.8~3.3であった。



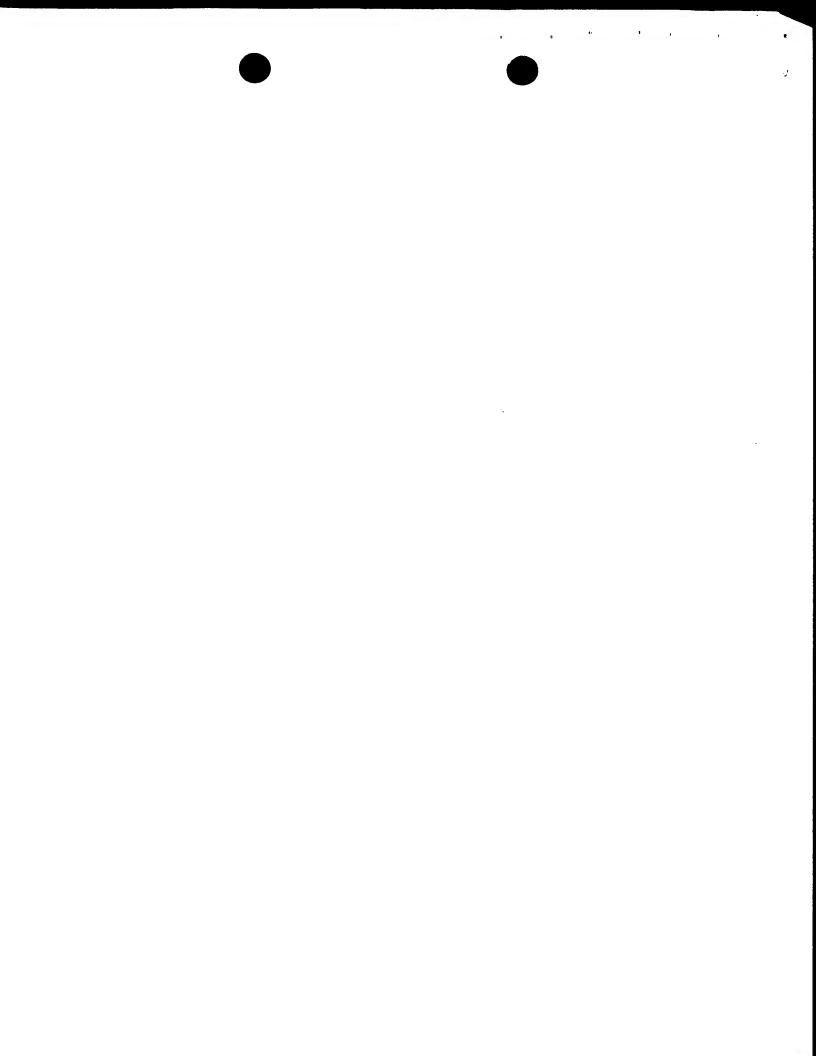
囲 請 求 の 節

- 1. (補正後) 血清アルブミンを含有し、かつ、分岐鎖アミノ酸を含む複 数のアミノ酸および水を含有するアミノ酸含有アルブミン製剤。 5
 - 2. (補正後) 血清アルブミンの含有量が、0.01~1.0w/v%で ある請求項1記載のアルブミン製剤。
 - 3. 分岐アミノ酸を含む複数のアミノ酸の含有量が、5~10w/v% である請求項1記載のアルブミン製剤。
- 4. 全アミノ酸含有量に対する分岐鎖アミノ酸含有量が、30w/w% 10 以上であり、Fischer比(分岐鎖アミノ酸/[フェニルアラニン +チロシン](モル比))が20%以上である請求項1記載のアルブミン 製剤。
- 5. (補正後) 血清アルブミンの含有量が、0.01~1.0w/v%で あり、分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸の含有量が、5~10w/ 15 v %であり、全アミノ酸含有量に対する分岐鎖アミノ酸含有量が、30 w/w%以上であり、さらにFischer比(分岐鎖アミノ酸/[フ ェニルアラニン+チロシン](モル比))が20%以上である請求項1記 載のアルブミン製剤。
- 6. (補正後) 血清アルブミンの含有量が、0.01~1.0w/v%で 20 あり、分岐鎖アミノ酸を含む複数のアミノ酸の含有量が、5~10w/ v %であり、全アミノ酸含有量に対する分岐鎖アミノ酸含有量が、30 w/w%以上であり、さらにFisher比(分岐鎖アミノ酸/[フェ ニルアラニン+チロシン](モル比))が20%以上であり、かつ、下 記アミノ酸組成を有するアルブミン製剤。

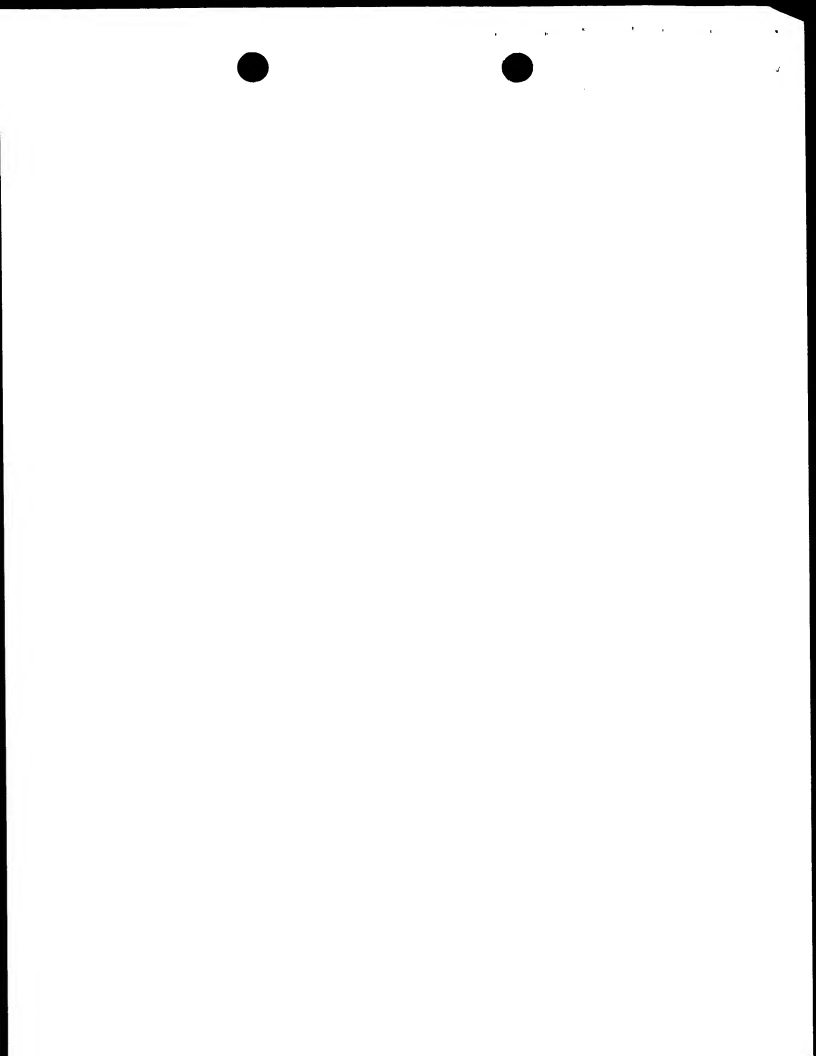
25



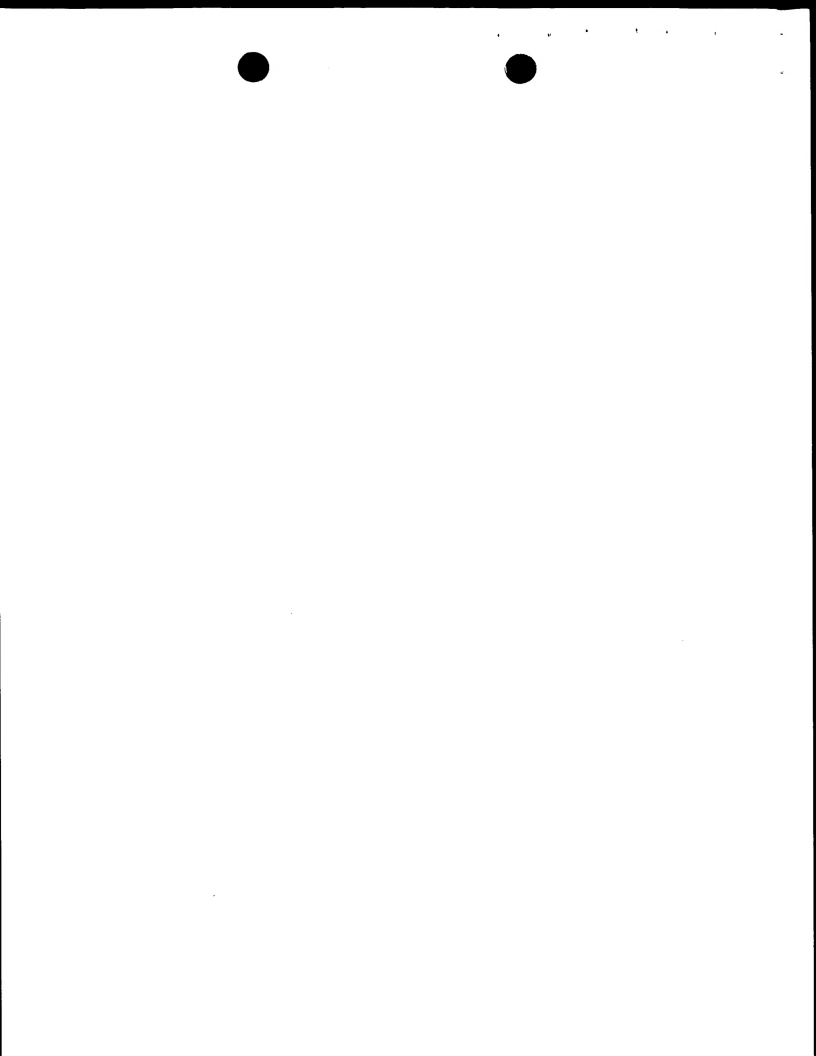
		冰本 (山泉州) - 印响口	で 2000年01月04日(04.01.2000)入曜日 10呼01月3279
0	受理官庁記	入欄	,
0-1	国際出願番		
		,	
0-2	国際出願日		
0-3	(受付印)		
0-4	様式-PCT/R	0/101	
	この特許は	協力条約に基づく国	
	際出願願書		
0-4-1	右記によっ	て作成された。	PCT-EASY Version 2.90
			(updated 15.10.1999)
0-5	申立て		\\ \text{updated 10.10.1000/}
		の国際出願が特許	
	協力条約に	この国際出願が特許 従って処理されるこ	·
	とを請求す	3 .	
0-6	出願人によ	って指定された受	日本国特許庁(RO/JP)
	理官庁		
0-7	出願人又は	代理人の書類記号	11201
1	発明の名称		アミノ酸含有アルブミン製剤
11	出願人		
11-1	この欄に記	載した者は	出願人である(applicant only)
11-2		についての出願人で	米国を除くすべての指定国(all designated
	ある。	Пин	
II-4ja			States except US)
II-4en	名称		株式会社ニッショー
	Name		NISSHO CORPORATION
∐~5ja	あて名:		531-8510 日本国
			大阪府 大阪市北区本庄西 3丁目9番3号
			3丁目9番3号
11-5en	Address:		9-3, Honjo-nishi, 3-chome, Kita-ku
			Osaka-shi, Osaka 531-8510
11-6	国籍(国名)	\	Japan
11-7			日本国 JP
11-8	住所(国名)		日本国 JP
	電話番号		06-6375-6705
11-9	ファクシミ	リ番号	06-6375-9510
II-10	電子メール	1	higuchi_atok@star.nissho.co.jp



		1時 2000年01月04日(04.01.2000) 大曜日(6時01分32秒
111-1	その他の出願人又は発明者	
111-1-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である (applicant and
		inventor)
111-1-2	右の指定国についての出願人で	米国のみ (US only)
	ある。	本国のみ (US ONLY)
- -4ja	氏名(姓名)	中村 幸雄
111-1-4en	Name (LAST, First)	
III-1-5ja	あて名:	NAKAMURA, Yukio
_	100 (4)	531-8510 日本国
		大阪府 大阪市北区本庄西
		3丁目9番3号
	1	株式会社ニッショー内
111-1-5en	Address:	c/o NISSHO CORPORATION
		9-3, Honjo-nishi, 3-chome, Kita-ku
		Osaka-shi, Osaka 531-8510
		Japan
111-1-6	国籍(国名)	日本国 JP
111-1-7	住所 (国名)	日本国 JP
111-2	その他の出願人又は発明者	
111-2-1	この個の出願人又は発明者	IUE L December 1
	この傾に配収した名は	出願人及び発明者である(applicant and
111-2-2	ナの北京団はついての川原しつ	inventor)
111 2 2	右の指定国についての出願人で	米国のみ (US only)
111-2-4ja	ある。 氏名(姓名)	林井 唐·
111-2-4en	Name (LAST, First)	簡井 康浩
111-2-5 ia	あて名:	TSUTSUI, Yasuhiro
5 0,4	の(名)	531-8510 日本国
		大阪府 大阪市北区本庄西
		3丁目9番3号
111-2-50-		株式会社ニッショー内
111-2-5en	Address:	c/o NISSHO CORPORATION
		9-3, Honjo-nishi, 3-chome, Kita-ku
	·	Osaka-shi, Osaka 531-8510
		Japan
111-2-6	国籍(国名)	日本国 JP
111-2-7	住所 (国名)	日本国 JP
111-3	その他の出願人又は発明者	
111-3-1	この欄に記載した者は	出願人及び発明者である(applicant and
		linventor)
111-3-2	右の指定国についての出願人で	米国のみ (US only)
111 9 4:-	0 6 (0)	TOPE OF CONTRACT
111-3-4Ja	氏名(姓名)	佐藤 誠
111-3-4en	Name (LAST, First)	SATO, Makoto
III-3-5ja	あて名:	531-8510 日本国
	İ	大阪府 大阪市北区本庄西
		3丁目9番3号
		世士会社 = … ショーカ
111-3-5en	Address:	株式会社ニッショー内
		c/o NISSHO CORPORATION
		9-3, Honjo-nishi, 3-chome, Kita-ku
		Osaka-shi, Osaka 531-8510
111-3-6	国籍 (国名)	Japan
	住所(国名)	日本国 JP
	正// (四名)	日本国 JP
	1	

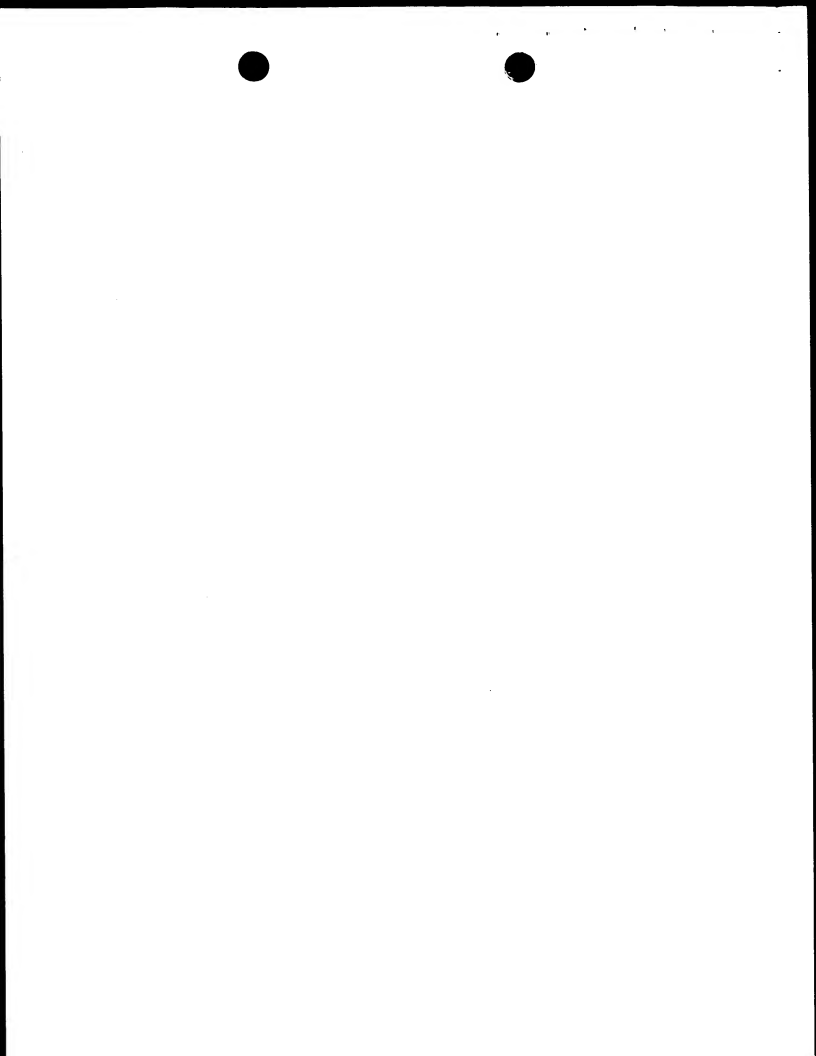


1V-1	代理人又は共通の代表者、通	
	知のあて名	
	代理人又は共通の代表者が選任 されておらず、下記枠内に特に	通知のあて名 (address for correspondence)
	通知が送付されるあて名を記載	
	している	
1V-1-1 ja	名称	株式会社ニッショー
1V-1-1en	Name	NISSHO CORPORATION
1V-1-2ja	あて名:	531-8510 日本国
		大阪府 大阪市北区本庄西
		3丁目9番3号
		知財部 樋口しげり
1V-1-2en	Address:	Ms Shigeri Higuchi, NISSHO CORPORATION,
		Intellectual Property Division
		9-3, Honjo-nishi, 3-chome, Kita-ku
		Osaka-shi, Osaka 531-8510
		Japan
17-1-3	電話番号	06-6375-6705
17-1-4	ファクシミリ番号	06-6375-9510
IV-1-5	電子メール	higuchi_atok@star.nissho.co.jp
7	国の指定	
V-1	広域特許 (他の種類の伊護 フト 歌切りま	EP: AT BE CH&LI CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
	(他の種類の保護又は取扱いを 求める場合には括弧内に記載す	LU MC NL PT SE
	る。)	及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国
V-2	I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	である他の国
1 2	国内特許(他の種類の保護又は取扱いを	JP US
	求める場合には括弧内に記載す	
11 E	る。)	
V-5	指定の確認の宣言	
	出願人は、上記の指定に加えて 、規則4.9(b)の規定に基づき、	
	特許協力条約のもとで認められ	
	特許協力条約のもとで認められる他の全ての国の指定を行う。	
	ただし、V-6欄に示した国の指	
	定を除く。出願人は、これらの追加される指定が確認を条件と	
	していること、並びに優先日から15月が経過する前にその確認	
	515月が経過する前にその確認	
	がなされない指定は、この期間 の経過時に、出願人によって取	
	り下げられたものとみなされる	
	ことを宜言する。	
V-6 VI-1	指定の確認から除かれる国	なし (NONE)
¥1-1	先の国内出願に基づく優先権 主張	
VI-1-1	生版 先の出願日	1000年01月10日(10.01.1000)
VI-1-2	先の出願番号	1999年01月19日(19.01.1999)
VI-1-3	国名	特願平11-010628 日本国 JP
V1-2	- II 優先権証明書送付の請求	
	上記の先の出願のうち、右記の	VI-1
	畨号のものについては、出顧書	*1 1
	類の認証謄本を作成し国際事務	
	局へ送付することを、受理官庁 に対して請求している。	
VII-1	特定された国際調査機関(ISA)	日本国结阵庁 (ISA/ID)
	2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1	H TOWN TO AT / 1 C SH/ JF /



11201

VIII	照合欄	用紙の枚数	添付された電子データ
VIII-1	願書	5	-
V111-2	明細書	18	-
V111-3	請求の範囲	2	-
VIII-4	要約	1	要約魯11201.txt
VIII-5	図面	0	-
VIII-7	合計	26	
VIII-8	添付書類	添付	添付された電子データ
VIII-16	手数料計算用紙	· √	-
VIII-16 VIII-17	PCT-EASYディスク	_	フレキシブルディスク
	その他	納付する手数料に相当す る特許印紙を貼付した書 面	
V111-17	その他	国際事務局への振り込み を証明する書面	_
VIII-18	要約書とともに提示する図の 番号		·
VIII-19	国際出願の使用言語名:	日本語 (Japanese)	
1x-1	提出者の記名押印		
1X-1-1	名称	株式会社ニッショー	
1X-2	提出者の記名押印		
1 X-2-1	氏名(姓名)	中村 幸雄	
1 X-3	提出者の記名押印	7 95	
1X-3-1	氏名(姓名)	 簡井 康浩	
1X-4	提出者の記名押印		
1X-4-1	氏名(姓名)	佐藤誠	
		受理官庁記入欄	
10-1	国際出願として提出された書		
	頰の実際の受理の日		
10-2 10-2-1	図面:		
10-2-1	受理された 不足図面がある		
10-3	国際出願として提出された毎		
	国際出願として提出された書類を補完する書類又は図出して提出さい面であってその後期間内に提出されたものの実際の受理の日(•	
10-4	訂正日)		
	特許協力条約第11条(2)に基づ く必要な補完の期間内の受理 の日		,
10-5	出願人により特定された国際 調査機関	ISA/JP	

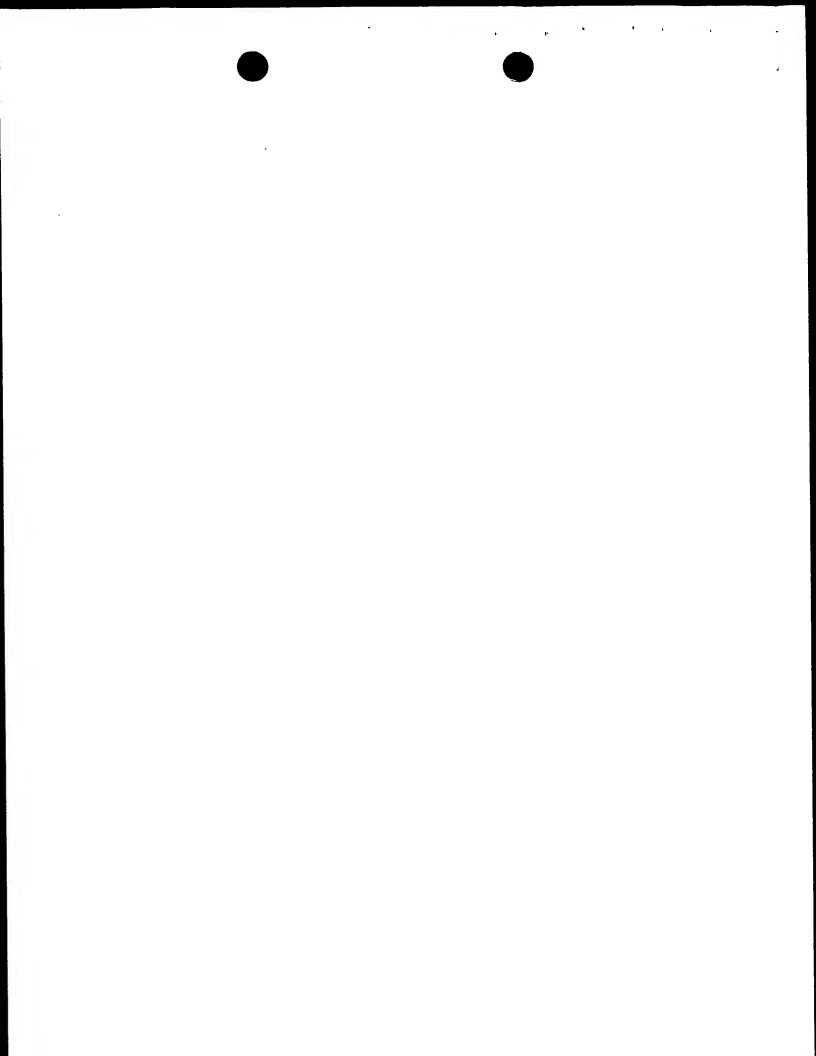


5/5

特許協力条約に基づく国際出願願書 原本(出願用) - 印刷日時 2000年01月04日(04.01.2000) 火曜日 16時01分32秒

	次本(山 城 九) 中海口	で 2000年01月04日(04.01.2000)久曜日 10時01万32秒
10-6	調査手数料未払いにつき、国	
	際調査機関に調査用写しを送 付していない	
	113 C C VI / A VI	
		国際事務局記入欄
11-1	記録原本の受理の日	

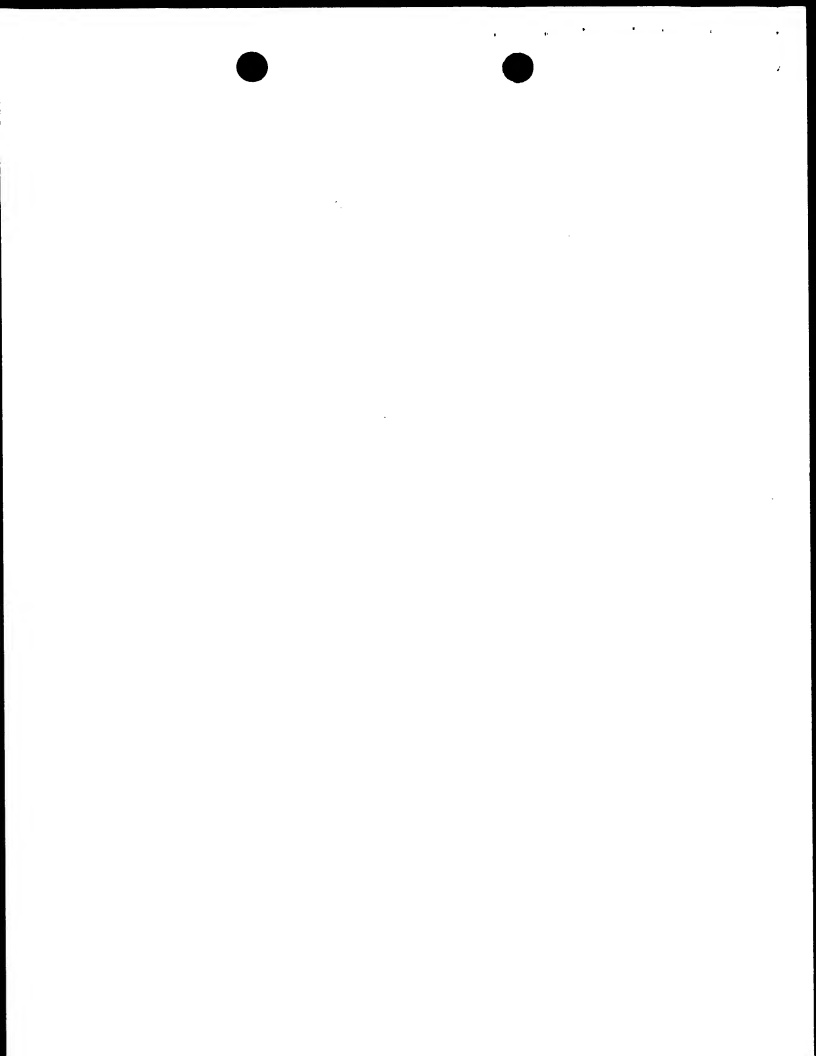
11201



PCT手数料計算用紙(願書付属書) 原本(出願用) - 印刷日時 2000年01月04日 (04.01.2000) 火曜日 16時01分32秒

[この用紙は、国際出願の一部を構成せず、国際出願の用紙の枚数に算入しない]

0	本中南古 1	T		
0-1	受理官庁記入欄 国際出願番号.			
• •	四际山嶼留写.			
0-2	受理官庁の日付印			
	20,20,000			
0-4				
U-4	様式-PCT/RO/101 (付属書)			
0-4-1	このPCT手数料計算用紙は、 右記によって作成された。	DOT FLOW W		
	一句記によってF放された。	PCT-EASY Version		
0-9	111 65 1 77 12 /5 78 1 4 4 45 50 17	(updated 15.10.	1999)	
2	出願人又は代理人の書類記号	11201		
12	出願人	株式会社ニッショ		
12-1	所定の手数料の計算	金額/係数	小計 (JPY)	
	送付手数料 T		18,000	
12-2	調査手数料 S	₽	77,000	
12-3	国際手数料		,550	L
	基本手数料			
	(最初の30枚まで) b1	54,800		
12-4	30枚を越える用紙の枚数	0		
12-5	用紙1枚の手数料 (X)	-L-T		
12-6	合計の手数料 b2			
12-7	b1 + b2 = B	54,800		
12-8	指定手数料	34,000		
	国際出願に含まれる指定国	3		
10.0	数			
12-9	支払うべき指定手数料の数 (上限は10)	3		
12-10	1指定当たりの手数料 (X)	12,600		
12-11	合計の指定手数料 D			
12-12	PCT-EASYによる料金の R 減額			
12-13	減額 国際手数料の合計 1	\Rightarrow	75,700	
12-14	I(B+D-R)		13,100	
14-14	優先権証明書請求手数料			
12-15	優先権証明書を請求した数 1 優先権証明書当たり (X)	1 500		
	1 優先権証明書当たり (X) の手数料	1,500		
12-16	優先権証明書請求手数料 P の合計	⇔	1,500	····
12-17	納付するべき手数料の合計 (T+S+I+P)	Û	172,200	
12-19	支払方法	送付手数料:特許	KU KK	
		調査手数料:特許 国際手数料:銀行	印度なの振され	
		哪亦丁款件,或行 優先烙虾田童籍 老	口座への振込み <u>手数料:特許印紙</u>	
	DIOVI- 1		···	
	EASYCLS	チェック結果と出願。	人による貫及	
13-2-1	EASYによるチェック結果	Green?		
	簡音 音	発明の名称はでき	スだけ士かウァス	カーアノゼキい
			シにいハステで八	ハレくください

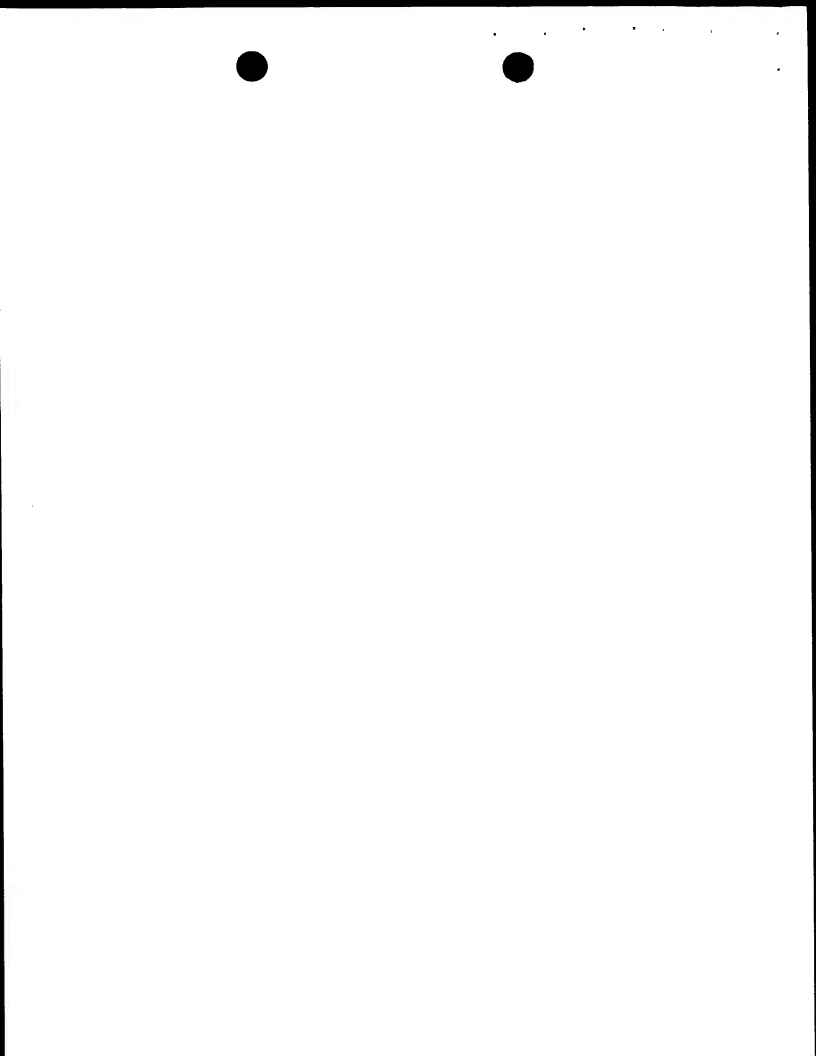


2/2

PCT手数料計算用紙(願書付属書) 原本(出願用) - 印刷日時 2000年01月04日 (04.01.2000) 火曜日 16時01分32秒

11201

13-2-2	EASYによるチェック結果 指定国	Green? より多くの指定が可能です。確認してください。
13-2-6	EASYによるチェック結果 内訳 	Green? 国際出願に図面が含まれていませんが、よろしいですか?
13-2-10	EASYによるチェック結果 受理官庁/国際事務局記入欄	Green? この願書を作成したPCT-EASYは英語版ないし西欧書 語版以外のWindows上で動作しています。ASCII文字 以外の文字について,願書と電子データを注意して 比較してください。



(54) PROTEIN-LIKE COMPOSITION URISHING MEDICINE FOR SERIOUS STRESS AND NOURISHING MEDICINE FOR HEPATIC DISEASE

(11) 5-15339 (A) (43) 26.1.1993 (19) JP

(21) Appl. No. 3-197089 (22) 10.7.1991

(71) TERUMO CORP (72) NOBUHIRO ISHIBASHI(1)

(51) Int. Cls. A23L1/305, A23J3/00, A61K37/02//C12P21/02

PURPOSE: To provide a nourishing medicine for serious stress or for hepatic diseases, composed of an excellent-flavor and readily soluble protein-like composition in which a sufficient amount of branched amino acids are introduced into the raw material protein or containing it as the main component.

CONSTITUTION: A protein-like composition in which branched amino acids are introduced into the raw material proteins in an amount satisfying that the weight ratio of the branched amino acids occupies 30-60wt.% of the amino acid composition of the above-mentioned protein-like composition and having ≤20wt.% total content of free amino acids contained in the protein-like composi-

(54) PROCESSING OF DIETARY FIBER THYRIUM

(11) 5-15340 (A) (43) 26.1.1993 (19) JP

(21) Appl. No. 3-264280 (22) 10.7.1991

(71) HERUSHII RISUBON K.K. (72) SABURO WATANABE(1)

(51) Int. Cl⁵. A23L1/308,A21D2/36,A23L1/337,A23L2/00

PURPOSE: To reduce the viscosity of thyrium (crushed seed of Plantago ovata) and enable the application of thyrium to various foods by dissolving agar in water under heating, adding thyrium powder to the agar solution and cooling

CONSTITUTION: Thyrium powder is added to an agar solution dissolved under heating and the mixture is coagulated by cooling to obtain a processed dietary fiber thyrium. The thyrium powder is preferably added and kneaded to a (nearly) saturated solution of sugars such as polydextrose, reducing maltose, oligosaccharide and sucrose before adding to the agar solution.

(54) PROCESSED FOOD PREPARED FROM LIVER

(11) 5-15341 (A) (43) 26.1.1993 (19) JP

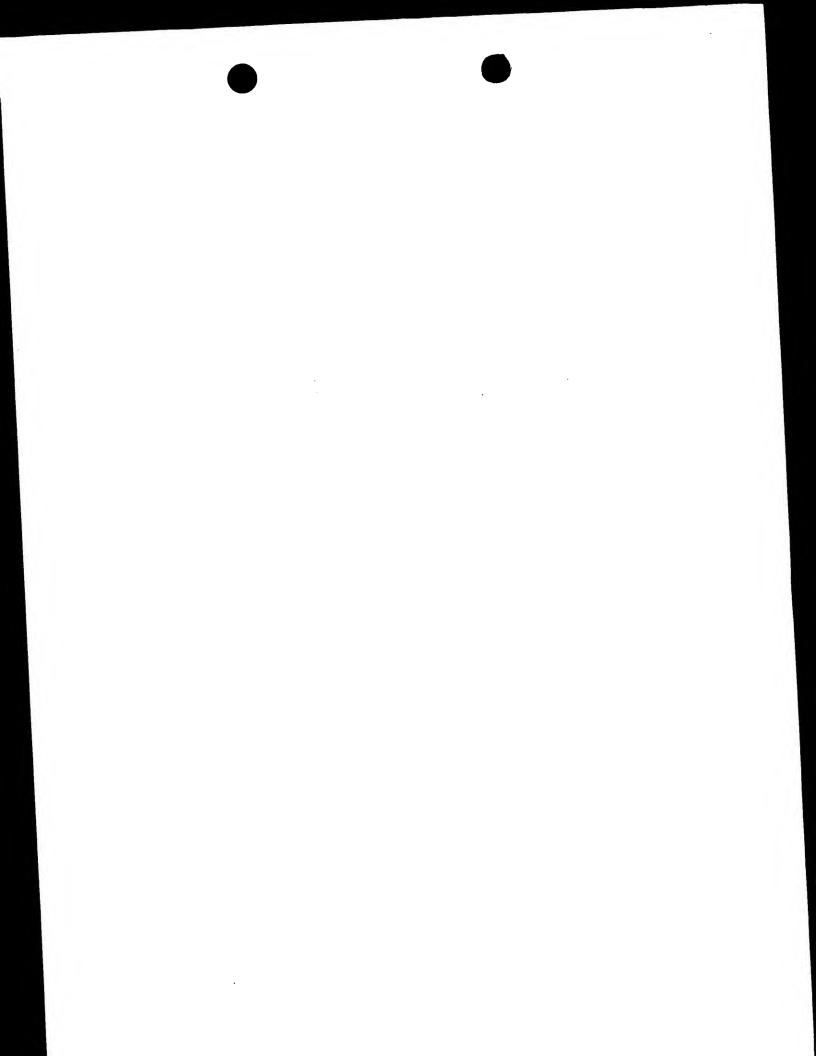
(21) Appl. No. 3-190974 (22) 4.7.1991

(71) KOICHIRO EGUCHI (72) KIKUJI EGUCHI

(51) Int. Cl⁵. A23L1/31//A23L1/30

PURPOSE: To prepare a processed food free from liver smell and having excellent nutrient value by using liver processed in the form of ice cream or juice.

CONSTITUTION: Ground liver is strained to obtain liver paste. The paste is mixed with ginger juice and a juice of a fruit having high content of sugar, citric acid and amino acid, e.g. citrus fruits (e.g. tangerine and orange), strawberry, grape, fig and apricot. The obtained mixture is added with fresh cream, egg yolk, honey, ground green tea, sugar, salt and vanilla essence, stirred, put into a vessel and frozen to obtain liver having the form of ice cream. The objective processed food is prepared by using the processed liver as a raw



PA NT COOPERATION TREAT

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT
	Washington, D.C.20231
Date of mailing: 27 July 2000 (27.07.00)	ETATS-UNIS D'AMERIQUE in its capacity as elected Office
International application No.: PCT/JP00/00162	Applicant's or agent's file reference:
International filing date: 14 January 2000 (14.01.00)	Priority date: 19 January 1999 (19.01.99)
Applicant: NAKAMURA, Yukio et al	
in a notice effecting later election filed with the Int 2. The election X was was not	ternational Bureau on:
	y date or, where Rule 32 applies, within the time limit under
· .	
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer:
ecsimile No.: (41-22) 740 14 35	J. Zahra

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

			1
			1
			6 13
(A)			
(s. V			